PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Bäro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

G01N 33/68, 33/564, C07K 7/04

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/11738

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

26. Mai 1994 (26.05.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/03175

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. November 1993 (12.11.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 38 416.8

13. November 1992 (13.11.92) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; D-Berlin (DE).

(72) Erfinder; and

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RÖTZSCHKE, Olaf [DE/US]; Lincoln Parkway 42, Apartment 2, Sommerville, MA 02143 (US). STEVANO-VIC, Stefan [DE/DE]; Luisenstrasse 47, D-68723 Plankstadt (DE). JUNG, Günther [DE/DE]; Ob der Grafenhalde 5, D-72076 Tübingen (DE). RAMMENSEE, Hans-Georg [DE/DE]; Sommerhalde 3, D-72070 Tübingen (DF). gen (DE).

(74) Anwilte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SK, UA, US, VN, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröfientlicht

Mit internaționalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Anderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: DETERMINATION OF PEPTIDE MOTIFS ON MHC MOLECULES

(54) Bezeichnung: BESTIMMUNG VON PEPTIDMOTTVEN AUF MHC-MOLEKÜLEN

(57) Abstract

A process is disclosed for determining allele-specific peptide motifs on molecules of the major histocompatibility complex (MHC) of classes (I) and (II), as well as the peptide motifs obtained by this process. Also disclosed is the used of said peptide motifs for preparing a diagnostic or therapeutical agent.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Bestimmung von allelspezifischen Peptidmotiven auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) der Klassen (I) und (II) sowie die durch das erfindungsgemäße Verfahren erhältlichen Peptidmotive. Weiterhin wird die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptidmotive zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels offenbart.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfoögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Geboo	MR	Mauretanion
·AU	Australien	CB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
38	Barbados	CE	Georgien	NE	Niger
3.5	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BP		CR	Oriechenland	NO	Norwegen
ÞG	Bulgarien	WU .	Ungara	NZ	Neuscaland
a.	Boain		Irland	PL.	Polen
ñ	Brasilien	· π	Italien	77	Portugal
BY	Belarus	je	Jepan	RO	Rumlinica
CA	Kanada	KE	Wanted	RU	Russische Föderation
			Kingisistan	Ê	Sudan
CT	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CC	Kongo	KP		ž.	Slowakenica
CB	Schweiz	KR	Republik Korsa		
a	Côte d'Ivoire :	. KZ		SK	Slowakei
CM	Kamerun	u	Liechtenstein	(COL	Sonegal
CN	China	·LK	Sri Lanka,	TD/	Technol
CS	Tschechoslowakei	w	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tachechische Republik	LV	Lettland	Tj	Tachchikistan
DE	Doutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukrainc
ES	Spanica	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ñ	Finalend	ML.	Mali	UZ	Ubbckistan
PR		MEN	Mongolci	VN	Vistoam
PK	Frankreich	1000	more green	***	

Bestimmung von Peptidmotiven auf MHC-Molekülen

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Bestimmung von Peptidmotiven bzw. -epitopen auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) sowie die dadurch bestimmten Peptidmotive und ihre Verwendung zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels.

Die cytotoxischen T-Lymphozyten (CTL) erkennen antigene Peptidepitope in Verbindung mit MHC-kodierten Molekülen. Dieses Phänomen wird als MHC-Restriktion bezeichnet (1-5). Die Kristallographie von menschlichen MHC Klasse I-Molekülen, HLA-2 und Aw68, ergab einen Spalt, der durch die al- und a2-Domänen der schweren Ketten gebildet wird (3,6). Man nimmt an, daß dieser Spalt die Bindestelle für antigene Peptidepitope ist, da beide Kristalle Strukturen von Peptidgröße enthielten, die nicht mit MHC-Sequenzen kompatibel waren und sich an diesem Spalt befanden (6).

Es wird angenommen, daß diese Peptide von intrazellulären Proteinen stammen und an der Zelloberfläche präsentiert werden, um den cytotoxischen T-Lymphozyten zu erlauben, die Zellen auf abnormale Eigenschaften zu testen. Es wurden bereits MHC-assoziierte Peptide, die T-Zellepitope repräsentieren, aus normalen oder virusinfizierten Zellen extrahiert (2,4,5,7,8). Auf entsprechende Weise können auch Antigene, die durch die MHC Klasse II restringierten T-Zellen erkannt werden, durch künstliche Peptide nachgeahmt werden (9), und MHC-assoziierte antigene Peptide wurden von MHC Klasse II-Molekülen eluiert (10). Aufgrund ihrer Position in der Mitte von trimolekularen Komplexen, die aus T-Zellrezeptor, Peptid

und MHC-Molekül bestehen (11), sind die T-Zellepitope ein zentraler Punkt des spezifischen Immunsystems und somit besteht ein großes Bedürfnis nach dem Verständnis der Gesetzmäßigkeiten ihres Auftretens sowie nach einem Bestimmungsverfahren (12-15).

Die erfindungsgemäße Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Bestimmung von allelspezifischen Peptidmotiven auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) der Klassen I oder II, wobei man

- (a) durch Aufschluß von Zellen, die MHC-Moleküle enthalten, einen Zellextrakt erzeugt,
- (b) MHC-Moleküle mit den darauf befindlichen Peptidmischungen durch Immunpräzipitation aus dem Zellextrakt abtrennt,
- (c) die Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen abtrennt,
- (d) einzelne Peptide oder/und ein Gemisch davon sequenziert, und
- (e) aus den erhaltenen Informationen, insbesondere aus der Sequenzierung eines Gemisches, oder aus der Sequenzierung einer Reihe von Einzelpeptiden, das allelspezifische Peptidmotiv ableitet,

welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man Peptidmotive auf Molekülen bestimmt, die aus der Gruppe, bestehend aus HLA-A1, HLA-A3, HLA-A11, HLA-A24, HLA-A31, HLA-A33, HLA-B7, HLA-B8, HLA-B*2702, HLA-B*3501, HLA-B*3503, HLA-B37, HLA-B38, HLA-B*3901, HLA-B*3902, HLA-B*5101, HLA-B*5102, HLA-B*5103, HLA-B*5201, HLA-B58, HLA-B60, HLA-B61, HLA-B62, HLA-B78, HLA-Cw*0301, HLA-Cw*0401, HLA-Cw*0602, HLA-Cw*0702, HLA-Cw4, HLA-Cw6, HLA-Cw7, HLA-DRB1*0101, DRB1*1201, HLA-DR4w14, HLA-DR17, HLA-DRW52, HLA-DPW2, HLA-DPB1*0401, HLA-DQB1*0301, HLA-DQW1, HLA-DR1, HLA-DR3 und HLA-DR5 ausgewählt sind.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren werden Peptidmotive bestimmt, welche die Gesetzmäßigkeiten beinhalten, nach denen MHC-Moleküle Peptide auswählen und präsentieren.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann sowohl mit MHC-Molekülen der Klasse I als auch mit MHC-Molekülen der Klasse II durchgeführt werden, wobei MHC-Moleküle der Klasse I bevorzugt sind. Die Peptidmotive HLA-A, HLA-B und HLA-C sind Liganden für MHC-Moleküle der Klasse I. Die Peptidmotive HLA-DR, HLA-DQ und HLA-DP sind Liganden für MHC-Moleküle der Klasse II.

Bei der Immunpräzipitation der MRC-Moleküle durch das erfindungsgemäße Verfahren werden günstigerweise Antikörper verwendet, die für die jeweils gewünschten MHC-Moleküle spezinisch sind. Zur Bestimmung von E-2Kd- oder E-2Db-Molekülen werden beispielsweise Kd-spezifische Antikörper (25) oder Dbspezifische Antikörper (26) verwendet. Vorzugsweise verwendet man monoklonale Antikörper, es ist jedoch auch die Verwendung eines entsprechend gereinigten polyklonalen Antiserums möglich. Antikörper, die erfindungsgemäß verwendet werden können, können mittels dem Fachmann gut bekannten Standardtechniken de novo hergestellt werden. Beispiele von Antikörpern, die in der Erfindung verwendet werden können, schließen alle Antikörper gegen HLA-Antigene, die in dem "Catalogue of Cell Lines and Hydridomas" des ATCC (American Type Culture Collection, 12301 Parklawn Drive, Rockville, MD 20852) erwähnt sind, mit ein, ohne sich jedoch darauf zu beschränken. Bevorzugte Beispiele (in der ATCC-Nomenklatur) schließen HB82, 117, 166, 54, 122, 164, 95, 120, 116, 118, 94, 152, 178, 56, 115, 157, 119, 59, 105, 165, 144, 180, 103, 110, 109, 151 und 104 mit ein. Alle in dem Katalog erwähnten Antikörper gegen Maus-H-2-Antigene können ebenso in der Erfindung verwendet werden. Besonders bevorzugt erfolgt die Immunpräzipitation durch Festphasen-gebundene Antikörper. Festphasengebundene Antikörper lassen sich auf eine dem Fachmann bekannte Weise herstellen, z.B. durch Kopplung des Antikörpers an Bromcyan-aktivierte Sepharose 4B (Pharmacia LKB). Andere Beispiele von Festphasen, an die Antikörper zur erfindungsgemäßen Verwendung gebunden werden können, schließen Agarose, Cellulose, Sephadex, Protein-A-Sepharose und Protein-G-Sepharose mit ein, ohne sich darauf zu beschränken. Das bevorzugte Verfahren der Immunpräzipitation stellt Adsorptions-chromatographie mittels Antikörper, die an aus Cyanogenbromid-aktivierter Sepharose 4B (siehe Beispiel 1) hergestellten Kügelchen gekuppelt sind, dar.

Die Abtrennung der zu bestimmenden Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen erfolgt günstigerweise durch ein chromatographisches Verfahren, vorzugsweise über Reversed Phase-HPLC. Dabei hat es sich als günstig erwiesen, daß die Abtrennung in einem Trifluoressigsäure/H2O-Trifluoressigsäure/Acetonitril-Gradienten erfolgt. Andere Verfahren, die erfindungsgemäß zur Abtrennung von Peptidmischungen von MHC-Molekülen verwendet werden können, schließen Ionenaustausch, Gelfiltration, Elektrofokussierung, High Performance Capillar Elektrophorese (HPCE) und Gelelektrophorese mit ein, sind jedoch nicht darauf beschänkt. Ein anderes Mittel zur Durchführung der Trennung stellt Ultrafiltration dar, wobei eine Membran mit einer Permeabilität von 3000 oder 5000 oder 10000 Da verwendet wird. Bevorzugt wird die Trennung mittels HPLC1 durchgeführt.

Bei der chromatographischen Auftrennung der Peptidgemische kann man in manchen Fällen eine einzige Peptidspezies isolieren. Somit besteht Schritt (d) des erfindungsgemäßen Verfahrens entweder in der Sequenzierung eines Peptidgemisches, wodurch eine Konsensussequenz für die auf dem jeweiligen MHC-Molekül befindlichen Peptidmotive bestimmt werden kann, oder/und in der Sequenzierung eines definierten Peptids.

Als Ausgangsmaterial für die Bestimmung von Peptidmotiven können normale Zellen, Tumorzellen, als auch durch Viren oder sonstige Erreger infizierte Zellen sowie in vitro kultivierte Zellen des Menschen oder von Tieren verwendet werden. Normale Zellen, die in der Erfindung verwendet werden können, schließen frische Zellen, wie z.B. periphere Blutlymphozyten, Zellen der Milz, der Lunge, des Thymus oder Zellen von einem anderen Gewebe, das MHC-Moleküle exprimiert mit ein, sind jedoch nicht darauf beschränkt. In der Erfindung verwendete Tumorzellinien schließen die Tumorzellen EL4 und P815 mit ein, sind jedoch ebenfalls nicht darauf beschränkt. Virusinfizierte Zellen, die in der Erfindung verwendet werden können, schließen, ohne darauf beschränkt zu sein, JY-Zellen, die durch den Epstein-Barr-Virus transformierte menschliche B-Zellen sind, mit ein. Die durch das erfindungsgemäße Verfahren bestimmten Peptidmotive entsprechen dem folgenden Grundprinzip:

- a) Sie weisen eine allelspezifische Peptidlänge von 8, 9, 10 oder 11 Aminosäuren bei MHC-Klasse I-Molekülen sowie von 8 bis 15 Aminosäuren bei MHC-Klasse II Molekülen auf,
- b) sie besitzen zwei Ankerpositionen (die Bezeichnung "Ankerposition" wird verwendet, wenn eine Position ein starkes Signal für einen einzigen Aminosäurerest zeigt oder wenn eine Position durch einige wenige Aminosäurereste mit sehr nahe verwandten Seitenketten besetzt wird), wovon sich eine Ankerposition immer am C-terminalen Ende befindet und häufig aliphatisch ist, und
- c) die Peptide werden natürlicherweise auf MHC-Molekülen von normalen, virusinfizierten, anderweitig infizierten

oder mit Genen transfizierten oder mit Antigen beladenen Zellen präsentiert.

Die Sequenzierung der Selbstpeptidgemische aus den MHC-Klasse I-Molekülen H2Kd, H2Kb, H2Db und HLA-A2 zeigt ein jeweils unterschiedliches allelspezifisches Peptidmotiv, das von jedem der Klasse I-Moleküle präsentiert wird. Die von Kd, Db und A2 präsentierten Peptide sind Nonamere, während die Kbpräsentierten Peptide Octamere sind, wobei die korrespondierenden Peptidmotive zwei Ankerpositionen enthalten, die durch einen einzigen Aminosäurerest oder durch einen aus einer geringen Anzahl von Aminosäureresten mit nahe verwandten Seitenketten besetzt sind. Diese Ankerpositionen befinden sich bei den unterschiedlichen Motiven nicht an derselben Stelle, sie können etwa an Position 5 und 9 (Db) oder 2 und 8 (Kd, A2) oder 5 und 8 (Kb) sein. Die C-terminalen Ankerreste aller Motive sind hydrophobe Aminosäuren. Die nicht an Ankerpositionen befindlichen Aminosäurereste können ziemlich variabel sein, einige jedoch werden vorzugsweise durch bestimmte Aminosäuren besetzt, beispielsweise findet man häufig Pro an Position 4 des Kd-Motivs, Tyr an Position 3 des Kb-Motivs und hydrophobe Reste herrschen an den Positionen 3 des Db-Motivs und 6 des A2 Motivs vor. Für H-2Ld war ein Ankerrest Prolin an Position 2.

Die durch das erfindungsgemäße Verfahren gewonnenen Ergebnisse entsprechen sehr gut der Struktur des kristallographisch gefundenen Spalts bei MEC-Klasse I-Molekülen (3,6). Unterschiedliche MEC-Klasse I-Allele unterscheiden sich an diesem Spalt durch das Vorhandensein unterschiedlicher Taschen, was vermutlich darauf zurückzuführen ist, daß die Taschen jeweils unterschiedliche Aminosäuren aufnehmen können. Daher stellen die allelspezifischen Taschen in den MEC-Kristallen und die Seitenketten der allelspezifischen Ankerreste vermutlich komplementäre Strukturen dar.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptidmotive bei einem Verfahren zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels. Ein mögliches Anwendungsgebiet der Peptidmotive ist der diagnostische Nachweis von MHC-Molekülen. Da die MHC-Moleküle durch ihre individuelle spezifische Bindung von Peptiden charakterisiert sind, kann ein Bindungsnachweis über Peptide einer Markierungsgruppe erfolgen, wobei als Markierungsgruppe beispielsweise eine Biotin- oder eine Fluoreszenzgruppe an das Peptid gekoppelt wird. Andere dem Fachmann bekannte Markierungen können ebenso in der Erfindung verwendet werden. Diese Markierungen schließen, ohne sich darauf zu beschränken, radioaktive Markierungen wie z.B. an Thyrosinreste von Peptiden gebundenes 131 I oder 125 I, oder 3 H oder 14 C (beide während deren Synthese in die Peptide eingebaut) mit ein. Bindung der Markierungen an die Peptide kann nach dem Fachmann gut bekannten Verfahren erreicht werden. Die Markierung erfolgt vorzugsweise an Nicht-Ankerpositionen. Die auf solche Weise gefundenen Korrelationen zwischen dem Auftreten von Autoimmunkrankheiten und der Expression von MHC-Molekülen mit krankheitsspezifischen Peptidmotiven können diagnostisch verwertet werden. Beispiele von in vitro diagnostischen Verwendungen der erfindungsgemäßen Peptidsequenzen schließen, ohne sich darauf zu beschränken, Messung der Bindungsspezifität von MHC-Molekülen, Korrelierung der Bindungsspezifität von MHC-Molekülen mit Krankheiten, und Bestimmung der Sequenz von T-Zellepitopen unbekannten Ursprungs durch Inkubieren geeigneter Zellen, die die interessierenden MEC-Moleküle exprimieren mit HPLC-Fraktionen einer Peptid-Bank (Mischung von Peptiden, die in das untersuchte Motiv passen) und Bestimmung der durch die T-Zelle erkannten Peptide, gefolgt von chromatographischem Vergleich des natürlichen T-Zellepitops mit dem als T-Zellepitop erkannten synthetischen Peptid (Nature 348: 252-254 (1990)) mit ein.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptidmotive bei einem Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Therapie von Störungen des Immunsystems oder von Tumorerkrankungen. Insbesondere können die erfindungsgemäßen Peptidmotive für die Intervention bei Autoimmunkrankheiten (Prophylaxe und Therapie), beispielsweise durch Blockierung bestimmter MHC-Moleküle sowie durch die Induktion peptidspezifischer Nicht-Reaktivität von T-Zellen, verwendet werden. Weiterhin ist eine Intervention bei Transplantatabstoßungen und Graft-versus-Host-Reaktionen auf analoge Weise möglich. Ferner können die erfindungsgemäßen Peptide für die Induktion oder die Verstärkung bzw. Vermehrung von gegen Tumorzellen gerichteten T-Zellen in vitro und in vivo eingesetzt werden, insbesondere für die Vakzinierung gegen Tumorerkrankungen und für die Therapie bestehender Tumorerkrankungen, wobei insbesondere der sogenannte Graftversus-Leukämia-Effekt (Sullivan et al., N.Engl.J.Med. 320: 828-834) ausgenutzt werden kann. Die erfindungsgemäßen Peptide können ebenso dazu verwendet werden, T-Zellantworten gegen infektiöse oder maligne Krankheiten zu verstärken, indem MHCbindende Peptide, die spezifisch für das infektiöse Mittel oder für Tumore sind, in vivo eingesetzt werden. Alternativ können T-Zellen aus Patienten gewonnen werden, ihre Anzahl in vitro durch Verwendung von Peptiden und geeigneten Wachstumsbedingungen, einschließend Cytokine, wie z.B. Interleukin 2, Interleukin 4 oder Interleukin 6 vermehrt und anschließend in den Patienten zurückgeführt werden. Die erfindungsgemäßen Peptide können weiterhin dazu verwendet werden, alle Tumore, die durch T-Zellen angreifbare Antigene exprimieren, einschließlich, ohne darauf zu beschränken, Melanome, Brustkrebs, Tumore viralen Ursprungs, wie z.B. Burkittslymphom und solche Tumore, die durch menschlichen Papillomavirus wie zervikales Karzinom und andere anogenitale Tumore zu behandeln. Peptide, die von T-Zellrezeptor-Molekülen oder Antikörpermolekülen abstammen, können auch für die gezielte Manipulation immunregulatorischer Mechanismen eingesetzt werden, insbesondere für die Bekämpfung von Autoimmunkrankheiten und Transplantatabstoßungen, sowie Graft-versus-Host-Reaktionen. In vivo-Verwendungen der erfindungsgemäßen Proteine zur Prävention schließen ihre Verwendung, ohne darauf beschränkt zu sein, als Peptidvakzine gegen infektiöse oder maligne Krankheiten und Verwendung der in dieser Erfindung gesammelten Information bezüglich geeigneter T-Zellepitope zu ihrem Einbau in alle anderen Arten von Impfstoffen einschließlich rekombinante Impfstoffe (einschließlich Viruse wie Vaccinia oder Bakterien wie Salmonella oder Mycobacteria) und Proteine, die durch Verwendung von rekombinanten Bakterien (z.B. E.coli) oder anderen Zellen, einschließlich Hefe-, Insekten-, Maus- oder menschlichen Zellen hergestellt wurden, mit ein.

Die Dosierung oder Konzentrationen der erfindungsgemäße Peptide können durch den Fachmann routinemäßig bestimmt werden. Diese können in vivo in einem Bereich von 10 µg bis 1 g erwartet werden. In vitro-Konzentrationen können in einem Bereich von 1 Femtomol bis 1 Micromol erwartet werden. Die Verabreichung in vivo schließt, ohne sich darauf zu beschränken, einen subkutanen, intramuskulären, intravenösen, intradermalen und oralen Weg mit ein.

Vorzugsweise ist bei der therapeutischen Verwendung ein Peptid, das einem erfindungsgemäßen Peptidmotiv entspricht, Noder/und Coterminal mit lipophilen bzw. amphiphilen Gruppen, insbesondere lipophilen Peptid-Helices kovalent verknüpft. Ein Beispiel für eine derartige Gruppe ist Tripalmitoyl-Seglycerylcysteinyl-serylserin.

Die Erfindung soll weiter durch die folgenden Beispiele in Verbindung mit den Figuren 1 und 2 veranschaulicht werden.

Es zeigen

- Fig. la ein HPLC-Profil von Material, das mit Anti-Kd-Antikörpern aus P815 Lyssat abgetrennt wurde,
- Fig. 1b einen vergrößerten Ausschnitt des Chromatogramms aus 1a (Fraktionen 15 35),
- Fig. 1c eine Rechromatographie des in 1b mit einem Pfeil gekennzeichneten Selbstpeptids,
- Fig. 2 MHC-Moleküle und ihre Liganden.

Beispiel 1

10 bis 20x109 P815-Tumorzellen (H-2Kd) wurden pelletiert und 30 Minuten mit 250 ml 0,5 % Nonidet P40 in Phosphat-gepufferter Salzlösung (PBS) mit 0,1 mmol/l Phenylmethylsulfonylfluorid (PMSF) bei 4°C gerührt. Der Überstand wurde 5 Minuten bei 250 g und 30 Minuten bei 150.000 g und 4°C) zentrifugiert und dann durch eine adsorptionschromatographische Anordnung geleitet. Die adsorptionschromatographische Anordnung bestand aus drei Säulen mit jeweils einem Bettvolumen von etwa 1 ml. Das Säulenmaterial bestand aus Antikörper-gekoppelten bzw. Glycin-gekoppelten Kügelchen, die aus Bromcyan-aktivierter Sepharose 4B (Pharmacia LKB) gemäß dem Protokoll des Herstellers hergestellt wurden. Als Antikörper wurden jeweils 5 mg von Kd-spezifischem Antikörper 20-8-4S (IgG 2a, kappa; 25) oder Db-spezifische Antikörper B22-249 (IgG 2a, kappa; 26) an 1 ml der Kügelchen gekoppelt. Der Überstand des Zellextrakts wurde zunächst durch eine Säule mit Glycin-gekoppelten Kügelchen, dann durch eine entsprechende Säule mit Anti-Kd-Kügelchen und dann für eine Scheinpräzipitation über Anti-Db-Kügelchen geleitet.

Die Kügelchen wurden aus allen drei Säulen entfernt und mit 0,1 % Trifluoressigsäure für 15 Minuten verwirbelt (7). Die Überstände wurden durch Vakuumzentrifugation getrocknet und

durch Reverse Phase HPLC unter Verwendung einer Superpac Pep S Säule (C2/C18; 5 μ m Teilchen, 4,0 x 250 mm, Pharmacia LKB) und einer Pharmacia LKB-Apparatur abgetrennt (4). Elutionsmittel: Lösung A 0,1 % Trifluoressigsäure in B₂O (v/v), Lösung B 0,1 % Trifluoressigsäure in Acetonitril.

Für die in Figur la und b gezeigten chromatographischen Trennungen wurde der folgende Gradient verwendet:

0 bis 5 Minuten, 100 % A

5 bis 40 Minuten linearer Anstieg auf 60 % B,

40 bis 45 Minuten 60 % B,

45 bis 50 Minuten Abnahme auf 0 % B,

Flußrate: 1 ml/Minute, Fraktionsgröße: 1 ml.

Die einzelnen Fraktionen wurden gesammelt und durch Vakuumzentrifugation getrocknet.

Figur 1 zeigt die HPLC-Auftrennung von immunpräzipitierten und Trifluoressigsäure-behandelten Kd-Molekülen. Figur 1a zeigt ein HPLC-Profil von TFA-behandeltem Material, das aus P815-Lysat mit Anti-Kd (durchgehende Linie) bzw. mit Anti-Db (gestrichelte Linie) präzipitiert wurde. Zwischen den Fraktionen 20 und 28 wird heterogenes Material in geringen Mengen eluiert, bei dem es sich um die gesuchten allelspezifischen Peptidgemische handelt.

Die Fraktionen 20 bis 28 wurden sowohl aus dem Kd-Ansatz als auch von dem Scheinpräzipitat gesammelt. Beide Ansätze wurden unter Verwendung der Edman-Abbaumethode automatisch sequenziert (Edman et al., Eur.J.Biochem. 1: 80-91 (1967)). Der Edman-Abbau wurde in einem Protein Sequencer 477A, ausgestattet mit einem on-line PTH-Aminosäure Analysator 120A (Applied Biosystems, Foster City, CA, 94404, USA) durchgeführt. Glasfaserfilter wurden mit 1 mg BioPrene Plus beschichtet und nicht präzyklisiert. Die Sequenzierung wurde unter Verwendung

der Standardprogramme BEGIN-1 und NORMAL-1 (Applied Biosystems) durchgeführt. Cystein wurde nicht modifiziert und konnte deshalb auch nicht nachgewiesen werden.

Das Edman-Verfahren beinhaltet eine sequenzielle Derivatisierung und Aminosäurenentfernung vom N-Terminus, von denen jede chromatographisch identifiziert wird. Da es ungewöhnlich ist, komplexe Gemische von Peptiden zu sequenzieren, werden die direkt aus dem Sequenziergerät gewonnenen Daten präsentiert. Tabelle la und b zeigen die Ergebnisse aus zwei Sequenzierungsversuchen für Rd-eluierte Peptide. Tabelle 1c zeigt das Sequenzierungsergebnis einer Scheinelution mit Db-spezifischen Antikörpern auf P815-Lysaten. Die Kd-eluierten Peptide haben ein klares Aminosäuremuster für jede Position von 1 bis 9, während das scheineluierte Material durchgehend ein gleichförmiges Aminosäuremuster mit einer Abnahme der absoluten Menge jedes Rests bei jedem Zyklus zeigt. Bei den Kdeluierten Peptiden wurden nur die Reste, die mehr als 50 % Anstieg in der absoluten Menge im Vergleich mit dem vorherigen oder dem vorvorherigen Zyklus zeigten, als signifikant erachtet und unterstrichen. Die erste Position ist schwierig zu beurteilen, da es keinen vorherigen Zyklus gibt und überdies alle im HPLC-Pool vorhandenen freien Aminosäuren an dieser Position nachgewiesen werden. Für die zweite Position ist der einzige Rest, dessen Häufigkeit im Vergleich zum vorherigen Zyklus klar erhöht ist, Tyrosin (z.B. Tabelle la 60,9 pmol auf 875,6 pmol). Der einzige andere Rest, der einen (geringen) Anstieg zeigt, ist Phenylalanin, das eine zu Tyr ähnliche Seitenkette aufweist. Dies bestätigt die Annahme, die aus einem Vergleich des natürlichen Kd-restringierten Influenza-Epitops (mit der Sequenz TYQRTRALV) mit anderen Kdrestringierten Peptiden im Hinblick auf den Tyrosin-Rest an Position 2 resultiert. Dagegen gibt es keinen definierten Aminosäurerest, der für die folgenden Positionen 3 bis 8 charakteristisch ist. Es werden bis zu 14 unterschiedliche

Reste in den einzelnen Positionen gefunden. An Position 9 werden Ile und Leu gefunden. Es gibt keinen Signalanstieg an Position 10, was darauf hindeutet, daß die meisten K^d-gebundenen Selbstpeptide nicht länger als 9 Reste sind. Das natürliche K^d-restringierte Influenza-Peptid ist somit ein Nonapeptid (4). Das Konsensussequenzmuster, das aus diesen Ergebnissen hervorgeht, ist in Tabelle 1c gezeigt. Am meisten auffallend sind Tyr an Position 2 und Ile oder Leu an 9, während an allen anderen Positionen eine größere Anzahl an Resten gefunden wird. Ein Vergleich dieses Motivs mit Peptidsequenzen, die K^d-restringierte Epitope enthalten, zeigt, daß die meisten gut zu dem K^d-restringierten Konsensusmonomer-Motiv passen (Tabelle 1d).

Der durch einen Pfeil in Fraktion 29 von Figur 1b markierte Peak und die korrespondierende Fraktion der Scheinpräzipitation wurden unter höherer Auflösung erneut chromatographiert, wobei das Praktionsvolumen 0,5 ml betrug (Fig. 1c). Der scharfe spezifische Peak stellte ein Peptid mit der Aminosäuresequenz SYFPEITHI dar, das durch direkte Sequenzierung bestimmt wurde. Die Identität dieses natürlichen Zellpeptids mit synthetischem SYFPEITHI-Peptid wurde durch Coelution auf HPLC bestätigt (Fig. 1c). Die Sequenz paßt zu dem Konsensusmotiv aus dem Pool der Fraktionen 20 bis 28 (Fig. la,b), wodurch das Vorhandensein eines spezifischen Kd-restringierten Peptidmotivs (Tabelle 1d) bestätigt wird.

Seguenzierung des Selbstpeptidgenisches, das aus immunpräzipitierten K^d-Molekülen eluiert wurde

					-													
(a) Cperiment	rinient 1					Z	bosäur	eresta		(In parol)	_	•						
	<	=	z	٥	w	0	v	=		_	×		•	•	•	-	>	>
zyklus	ΝS	Λt	Asa	Asp	હૈ	ઠ	ð	168		اد د	5.	70.7	Ĕ	. £	Ser	. ≧	. <u></u>	7
ન`	172.0	46.1	44.9	13.6	73.5	317.0	171.6	3.2	13.1	66.5	231.2	20.0	35.3	56.7	145.2	73.3	609	200
~	13 13 19	14,1	10.1	7.7	10.7	71.9	21.5	17	_	22.6	13.9	111	5.16	14.0	11.6	6.0	075 G	
	검	76.7	<u>21.3</u>	10.0	25.1	90.9	62.5	. 2.9		300.3	71.6	75.6	15.	13.5	2,0	22.0	3	5 5
	150.5	14.2	91.9	27	53.3	44.8	05.2	9		36.0	29.5	6.5	8.0	226.9	26.2	19.9	14.7	15
₩,	139.0	30.1	47.2	223	15.1	44.1	154.5	9	_	86.6	10.2	808	2.6	878	27	47.6	8.8	104.2
ບ	116.5	29.2	42.6	13.0	10.6	33.3	139.1	50	_	90.9	194.5	69.7	27.5	33.6	15.1	12	35.9	189
	51.5	79.7	125.1	35.8	5	73.7	65.0	7.0		23.4	37.8	11.2	5.1	16.9	39.3	1484	112	36.1
∞	44.2	29.0	40.9	. 22.4	75.	88.0	59.0	10.3		30.4	41.5	10.5	19.3	10.8	28.8	46.0	47.9	63.2
G	13.0	8.3	20.1	10.7	14.4	10.4	20.5	3.5		155.2	3.9	4.9	8	7.2	0.	10.1	6	35.4
9	 	7.	7.8	6.1	4.2	9 5	14.6	7		SBJ	3.1	1.0	3.1	4,7	7	5.2	3	8.8
(a) Exper	iment 2	•	: •	· :.								•						
-	54.5	4.0		3.5	9.0	8.0	62.5	1.0	11.2		35.3	8.8	11.5	35.3	87.8	26.0	15.1	29.2
~	14.1	0.2	1.2	1.0	7.7	3.6	20.0	0.5	3,4	5.7	J.7	1.6	19.6	9.6	8.5	5,1	187.7	5,5
ED .	22.4	긝	C O	2.5	크	15.9	26.2	9 ,0	41.0		12.7	, Z.	23.0	6.6	6.	5.3	16.9	22.7
₹ .	40.7	1.4	77	5.5	13.B	0.1	J4.J	Z	7.3		6 .	3.7	7.7	600	6.9	5.7	3.8	127
ۍ	35.2	7.7	11.7	엄	9.1	7.7	41.5	7.0	12.3		۲.	27.0	0.9	20.7	16.1	11.6	1.7	25.6
ت د د	J2.3	3	ر. د.	2.0	4 .0	r)	35.9	1.0	32.4		77	223	7	7 .0	4.2	3.5	5	27.0
~ •	11.2	7				757	16.0	긺	2.7		5.0 0.2	2:0	1,1	?	72	4.5	2.0	9.0
5 6	50.	3 1	97	ָרָ יִ	50	7.0	19.5 5.5	1	2,5		S.O	7.	7	0.0	7 .6	10.7	2	16.9
3	۲. ۱	2, 5	0.	7.7	.	1.9	10.0	7.	37.0		0.0	<u></u>	1.5	0.5	2,3	3.1	8 .4	7.7
2	2.5	0:	1.	3.1	7.7	0.1	7.5	0.2	13.0		0.0	1.0	1.3	1.5	1.6	1.4	1.2	3.4
(c) Secit	Sectuenz lerund	und des	is ache	inoräz	ioiti	Trees.	£,∤πα†ελ	0										
	63.5		3.6	3.0	0.3	11.3	51.5	2,7	12.2	16.5	8.4	3.5	10.8	47.0	35.2	27.3	12.7	24.4
~	24.0	2.5	3.1	3.6	7.0	6.2	33.0	L.1	6.9	12.1	4.5	1.4	5.8	18.4	7.4	₹.9	6.9	13.8
n	15.2	0.0	2.5	3,0	9.0	3.6	26.6	1.2	7.	11.0	7.7	77	4.2	10.1	2.7	0.4	4.3	9.6
•	11.5	0.1	2:3	3.2	2.	2.6	19.5	Q.O	3.9	J.,	2.0	1.1	2.7	10.7	1.6	7.4	3.1	6. 4
v n	10.5	7.4	2.1	3.1	5.0	2.0	15.7	1.0	3,1	2.5	2.3	٥.	2:5	٠. و:	6.0	1.7	2.6	5.2
9	00	1.1	7.6	3.	7	2.0	12.6	1.1	2.2	4 .0	1.9	9.0	1.9	6.5	17	1.4	1.9	3.9
~	8. 9.	7.0	5.6	7.4	3.5	10	D.6	0.5	1.0	Ų.	2.1	0 .4	1.7	£	1.6	1.5	1.7	2.7
₩ .	0.0	C.O	0.0	2.1	0.2	0.0	0.0	0 .6	1.1	2.0	1.7	0.3	1:1	3.6	0.0	2.2	0.2	2.6
0	0.1 0.2	0	0:	7	0.0	80	. 20	0.2	1.6	2.5	ī	0.5	1:1	5.3	1.3	7.7	0.1	2.7
01	0.7	0.	0.0	:	0.1	0 87	0.8	0.7	0.1	22	ĭ	0.0	7	2.7	0.0	1.7	0:1	77

Tabelle 1d

Das K^d-restringierte Peptidmotiv

			Po	sit	ior	1			
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Dominante Ankerreste		Y							I
	•								L
•									
stark			N	P	M	K	T		
			I			F	N		
			L						
schwach	K	F	A	A	V	H	P	H	
	A		H	E	N	I	H	E	
	R		V	S	D	M	D	K	
	S		R	D	I	Y	E	V	
	v		S	H	L	V	Q.	7	
	T		F	N	S	R	S	F	
			E	•	T.	L		R	
	٠		Q		G				
			K						
			M						
			T		•				

Be	kar	ınte	: Eį	pito	pe'	•				Literatur-
									Proteinquelle	stelle
T	Y	0	R	T	R	_A_	L	_▼	Influenza PR8 NP 147-154	4,29
<u>s</u>	Y	F	P	E	I	T	H	Ţ	Selbstpeptid P815	
I	Y	A	T	v	A	G	s	L	Influenza JAP HA 523-549	30,31
V	Y	Q	1	L	A	I	Y	A	Influenza JAP HA 523-549	30,31
I	Y	s	T	V	A	S	S	L	Influenza PR8 HA 518-528	32
L	Y	Q	N	V	G	T	Y	V	Influenza JAP HA 202-221	30,31
R	Y	L	E	N	G.	K	E	T L	HLA-A24 170-18233	33
R	Y	L	K	N	G	K	E	T L	HLA-Cw3 170-186	34
K	Y	Q	A	V	T	T	T	L	P815 Tumor-Antigen	35
S	Y	I	P	s	A	E	ĸ	I	Plasmodium berghei CSP 249-	260 ⁻ 36
s	Y	V	P	s	A	E	Q	ı	Plasmodium yoeli CSP 276-28	8 37

* Peptide, von denen bekannt ist, daß sie K^d-restringierte T-Zellepitope enthalten, wurden gemäß ihrer Tyr-Reste in Über-einstimmung gebracht. Peptide, von denen bekannt ist, daß sie natürlich prozessiert sind, sind unterstrichen.

Beispiel 2

Elution von Peptiden aus Kb- und Db-Molekülen

Detergenz-Lysate aus EL4-Tumorzellen (H-2b) wurden mit Kbspezifischen und Db-spezifischen Antikörpern, wie in Beispiel

1 beschrieben, immunpräzipitiert. Als Db-Antikörper wurde

B22-249 (siehe Beispiel 1) und als Kb-Antikörper wurde K9-178

(IgG 2a, K, 27) verwendet. Die von MHC-Molekülen dissoziierten Peptide wurden durch Reverse Phase HPLC aufgetrennt.

Sowohl Kb- als auch Db-Material wurde mit Profilen eluiert,
die in etwa dem Kd-Material aus Beispiel 1 entsprachen, wobei
jedoch in dem heterogenen Material, das zwischen Fraktionen

20 und 28 eluierte, gewisse Unterschiede auftraten.

Db-restringiertes Peptidmotiv

Die vereinigten Praktionen 20 bis 28 aus dem Db-Ansatz wurden sequenziert (Tabelle 2a,b). Die Positionen 2 bis 4 enthielten mehrere Reste. Dagegen gab Zyklus 5 ein starkes Signal für Asn. Der vorherrschende Rest an Position 5 der Db-eluierten Selbstpeptide ist somit Asn. Das schwache Signal für Asp wird durch Hydrolyse von Asn zu Asp unter den Sequenzierungsbedingungen verursacht. Die Positionen 6 bis 8 enthielten 5 bis 14 unterschiedliche nachweisbare Reste. Position 9 enthielt ein starkes Signal für Met, ein mittleres für Ile und ein schwaches für Leu (alle hydrophob). (Die Bedeutung von Met oder Ile in einem Db-restringierten Epitop wurde bereits berichtet, siehe 17). An Position 10 war kein Signal, was darauf hindeutet, daß Db-präsentierte Selbstpeptide Nonapeptide sind. Das durch diese Ergebnisse ermittelte Konsensusmotiv ist in Tabelle 2c gezeigt. Ein Vergleich dieses Motivs mit

dem natürlichen Db-restringierten Peptid und mit anderen Peptiden, die Db-restringierte Epitope enthalten, zeigt, daß Asn an Position 5 ein unveränderlicher Ankerrest des Db-restringierten Peptidmotivs sein kann. Die anderen Reste der Db-restringierten Epitope unterscheiden sich erheblich, mit Ausnahme von Position 9 (mit Met, Ile oder Leu), die wie eine zweite Ankerposition aussieht.

Tabelle 2

Scynenzicrum des Solbstpeptidgenisches, das aus D'-Holekülen eluiert wurde

		- n	Fig Ser Tiv	015 324G A10	0.1. V.C.R. C.E.	0.54 5.55 5.50	7.5 5.5	0.01 6.0 0.02	0.00 0.11	017 017 F155	20.2	ביטא ליטא היים הייר פרר היים	8 23 16 17 19 10		0 1 0 1 0 1 0 C	0.00 0.00	0.12 0.11 0.1	315 351	11 K. 2 K. 1	7.0 07 3.0	100 101 21 000 E	10. 20 HO
													2.7								3.7	
(Jorna)	•												.5 0.4		_	_					D. C. C.	
te G				_			_		_				4.2 8.5					•			11.3	
nosilureres												٠	12.5 0.3			•					7. 1.6	
AmA					• •						10.3										10.5	
	w										23.2				24.5	11.1	6.0	34.8	0.7	14,6	29.2	25.6
1	٥	_									9.6										23.5	
								•			10.1								• ••		24.5 15.4	
Experiment 1	<	, clv	_								14.6			ent 2							22.0 2	

Tabelle 2c

Das D^b-restringierte Peptidmotiv

			Po	sit	ion	ı.			
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Dominante Ankerreste					N				M
stark		M	I	K		L			I
			L	E		F			
			P	Q					
,			V	V					
schwach	A	A	G	D		A.	D.	F	L
	N	Q		T		Y	E	H	
•	I	D				T	Q	K	
	F					V	V	S	
	P					M	T	Y	
	S					E	Y		
	T·					Q			
	V			•		Ħ			
						I			
·						K			
						P			
						S			

Bekannte Epitope

•							•				· ·	Literatur-
											Proteinquelle	stelle
A.	S	N	E	N	M.	E	T	_M			Influenza NP 366-374 154	4,2
S	G	P	· s	N	T	P	P	Ė	I		Adenovirus ElA	38
S	G	v	E	N	P	G	G	Y	C	L	Lymphozyten Choricmeningitis	,
											Virus GP 272-293	39
S	A	I.	N	N	¥	•	•	•			Simian Virus 40 T 193-211	40

Kb-restringiertes Peptidmotiv

Die vereinigten Fraktionen 20 bis 28 aus dem Kb-Ansatz wurden sequenziert (Tabelle 3a,b). Position 3 enthielt ein starkes Signal für Tyr und ein schwaches für Pro. Position 4 zeigte schwache Signale für 5 Reste. Starke Signale für Phe und für Tyr machen diese beiden Reste an Position 5 vorherrschend. Die nächsten beiden Positionen enthielten 5 bzw. 3 Signale. Position 8 zeigte ein starkes Signal für Leu, ein mittleres für Met und schwächere für Ile und Val. Position 9 zeigte keinen Anstieg für irgendeinen Rest, was mit der Länge des bekannten Kb-restringierten natürlichen Peptids, das ein Octamer ist (5), übereinstimmt. Eine Analyse des Kb-restringierten Konsensusmotivs und Vergleich mit Epitopen zeigt zwei Ankerpositionen: Tyr oder Phe (beide mit ähnlichen aromatischen Seitenketten) an Position 5 und Leu, Met, Ile oder Val (alle mit ähnlichen hydrophoben Seitenketten) an Position 8.

Suquenzierung des aus K^b-kolekülen alulerten Selbstreptidgemisches

Tabelle 3

					•				_	2:	1 .	_				:							
		>	, ie /	3636	7	6,50	7 9	7	Ç		9 6	; ;	1.5		76.7		10.0	5.7	2	7.7	1.2		77
1		>	, <u>,</u>			7.5	3 5	23.2	7		2.5	; -	2.0	!	2	7	797	7	20.6	X 9	9	•	=
		>	į	ני שטר	3 5		13.4	4	18.3	2	3.1		0.1		19.1	10.3	3.3	S	12	5.2	2,0	•	7:
		47	Ser	1200	1150	56.7	23.0	0.0	. 9.2	2.9	4.1	7	. c		44.2	14.9	3.0	0.0	C	2.7	15	ć	3
		۵.	P.0	119.2	0.55	32.5	14.6	6.7	7.3	7	3,0	3.0	2.0		7.6	3.5	9.0	5.	3.5	3.2	2.1	-	7:7
		u.	Ĕ	116.7	25.4	9	2.0	5	13	1.9	1.0	1.0	1.2		6.2	7.0	3.6	1.5	10.3	12	1.2	5	9
		Z	185	8	12.6	4.1	2.4	7:0	0.0	0.5	2.1	1.5	9.0		3.0	L.1	0.0	0,0	٠ <u>.</u>	0.7	0.1	C	3
		×	Lys	109.0	72.6	26.9	17.7	3.0	J.9	9.3	10.	1.0	0.0		12.1	4.0	2.1	6.3	1.7	1.5	H	9	
	לוסותק עון	ب	· Lev	167.2	43.1	19.0	7.0	4.7	3.5	3.4	13.5	6.9	7.0		12.6	6.3	6.7	5.0	3.9	2.4	2.3	13.0	
	อายอ	<u>-</u>	2	167,5	44.5	0.2	4.9	1.9		0.0	긔	0.0	0.5		11.3	4.7	2.0	2.5	0.2	의	6 .	0.2	
ı	Saurel	=	168	20.0	8.9	9	0.0	2.0	5. 4	9.0	0.0	0.9	1.0		0.3	0.5	٥.	0.7	0.5	0.0	9.0	0.7	
	AT IN	ڻ ر	õ	514.9	475.2	350.0	246.7	120.2	77.9	51.3	29.2	21.1	17.5		44.6	42.5	25.1	74.5	14.2	9.2	10.4	G	
		- 0	ភ	23.1	20.3	9.0	6.2	3.6	7.0	9	J.J	2,7	7.1		17.1	9.0	7 .0	7	2.5	7.7	7	۲:	
		.	ક	.39.0	23.5	17.7	20,0	12.0	13.0	9.5	0.0	4.5	, u.,		٧.0	5.1	0.0	띘	5.3	<u>[3</u>	3.9	5 .6	
		د	Asp	55.0	41.0	37.0	45.3	34.7	32.7	30.4	27.7	19.9	17.5		3.0	2.0	2.6	Š	2.0	2.7	C.	2.0	
		Z	γsυ	49.2	57.7	14.7	10.0	રે:	<u>ပ</u>		5.1	2.6	1.9		5.2	;;	2.1	7.7	D. L	7	8 <u>7.2</u>	7.0	
		=	γī	26.3	3.9	7:	C) S)	ጋ	O.8	0 ,0	1.4	2.5	0.5		1.1	0.7	0.3	7	D. D	0.2	- 0	.0.1	
Parent 1	7	<	ΥP	D78.7	345.5	129.0	52.1	10.9	16.2	6.6	6.0	4 .6	9.0	Credinent.2	42.4	24.0	10.4	9.6	8.8	9.0	0.0	0. T	
(a) Campanhanan	13/10/21		zyklus	-	~	C	~	s	ی	~	0	6	01	(5)	_	7	c	~	ເກ	G	~	-	

Tabelle 3c

Das Kb-restringierte Peptidmotiv

			Po	sit	ion	ı		٠
	1	2	3	4	5	6	7	8
Dominante Ankerreste					F			L
					Y			
stark			¥					M
schwach	R	N	P	R		T	N	I,
	I			D		I	Q	V
	L		•	E		E	K	
	s			K		S		
	A			T				

Bekannte Epitope

	Proteinquelle	stelle
<u>G</u> L	Vesicular Stomatitis Virus	
•	NP 52-59	5
K L	Ovalbumin 258-276	41
A L	Sendai Virus NP 321-332	42
	K L	Vesicular Stomatitis Virus NP 52-59 K L Ovalbumin 258-276

Beispiel 3

HLA-A2.1-restringiertes Peptidmotiv

Ein Detergenz-Lysat von menschlichen JY-Zellen mit dem HLA-A2.1-MHC-Molekül (45) wurde mit A2-spezifischen Antikörpern (BB7.2, IgG2b, Literaturstelle 28) immunpräzipitiert. Die von A2-Molekülen dissoziierten Peptide wurden durch HPLC aufgetrennt. Es wurden die Fraktionen 20 bis 28 vereinigt und wie zuvor beschrieben sequenziert (Tabelle 4). Die zweite Position enthielt ein starkes Signal für Leu und ein mittleres für Met. An den Positionen 3 bis 5 wurden jeweils 6 bis 8

Reste gefunden. Position 6 enthielt Val, Leu, Ile und Thr. Die folgenden zwei Positionen zeigten jeweils 3 Signale. Position 9 zeigte ein starkes Val- und ein schwaches Leu-Signal. Position 10 zeigte keinen Anstieg für einen Rest, was darauf hinweist, daß A2-restringierte Epitope Nonapeptide sind. Leu oder Met an Position 2 und Val oder Leu an Position 9 scheinen die Ankerreste zu sein. Einige von bekannten Peptiden mit A2-restringierten Epitopen können mit dem Motiv in Übereinstimmung gebracht werden, während dies bei anderen nur teilweise möglich ist (Tabelle 4c). Die Existenz von mehreren Varianten von A2-Molekülen kann diese schlechte Übereinstimmung einiger Peptide mit dem Motiv verursachen.

Sequenziarung des Selbstpeptingenisches, das aus AZ. 1-16lekülen elulert murde Tabelle 4

1	•						Ž		o.cef.	(lound)							1
λγρ Cu Gn Gy lis Lev tys list Pro Ser Ty γγ 25,7 44,0 1259 312,4 25 110 60.0 30.7 65.3 110 111 11 11.2 12.0 60.0 30.7 65.3 11.0 11.2 11.0 1			=	٥	U	0				() 		=	N				٠
25.7 44.0 125.9 117.4 25.0 10.0 30.7 63.1 117.9 75.9 49.0 50.0 14.1 25.6 53.1 44.7 3.6 69.6 511.0 10.5 30.7 16.1 12.2 10.3 12.3 20.4 31.0 13.1 51.5 13.0 10.5 30.7 16.1 13.2 26.4 59.5 21.7 56.2 2.0 21.7 24.6 5.7 52.4 10.9 10.7 20.3 10.6 20.1 19.0 55.6 2.0 21.7 4.1 5.7 52.4 10.9 10.7 10.5 11.1 21.1 10.0 21.1 14.7 4.4 5.0 60.0 54.1 54.1 51.0 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2 50.2	V.E. As	₹	2	Ąsb	ઢ	ຣົ			2	اور د		: Fe t	. ž		⊢ }	نے -	> }
14.1 $25.6 \ 5.3.1 \ 4.4.7 \ 3.6 \ 69.6 \ \frac{511.0}{511.0} \ 15.5 \ 11.0 \ 10.5 \ 30.7 \ 16.7 \ 15.9 \ 49.0 \ 50.3 \ 10.3 \ 20.4 \ 31.0 \ 11.1 \ 51.5 \ 110.0 \ 5.0 \ 5.7 \ 10.5 \ 10.1 \ 10.4 \ 27.7 \ 24.6 \ 5.2 \ 5.2 \ 27.4 \ 10.5 \ 10.5 \ 10.6 \ 2.0 \ 1.4 \ 21.0 \ 10.1 \ 24.1 \ 4.4 \ 5.0 \ 40.0 \ 0.2 \ 20.3 \ 11.6 \ 14.1 \ 4.4 \ 5.0 \ 40.0 \ 0.2 \ 20.3 \ 11.6 \ 11.5 \ 27.3 \ 14.1 \ 4.4 \ 5.0 \ 40.0 \ 0.2 \ 20.3 \ 11.6 \ 11.6 \ 11.1 \ 11.1 \ 27.5 \ 11.0$		~	· <u>e.</u>	25.7	44.0	125.9			144.4	123.0		7	, נ				5
10.3 12.3 20.4 31.0 31.1 51.5 110.0 5.0 55.7 12.4 50.4 12.0 10.1 10.2 20.4 12.0 10.1 10.2 20.3 10.1 10.0 20.3 10.0 10.0 20.3 10.0 10.0 20.3 10.0 10.0 20.3 10.0 <th< td=""><td></td><td>=</td><td>~:</td><td>14.1</td><td>25.6</td><td>53.5</td><td></td><td></td><td>69.6</td><td>511.0</td><td></td><td>73.0</td><td>2 5</td><td></td><td>49.0</td><td>20.7</td><td>104.9</td></th<>		=	~:	14.1	25.6	53.5			69.6	511.0		73.0	2 5		49.0	20.7	104.9
26.4 59.5 21.7 56.2 1.3 10.4 22.7 24.6 5.2 5.2 52.4 10.9 14.0 5.0 10.1 20.3 10.1 20.3 10.1 20.3 10.1 20.3 10.1 20.3 10.1 20.3 10.1 20.3 10.2 20.3 10.3 41.2 4.1 6.2 10.3<		•	5.5	10.3	12.3	20.4			51.5	110.0		55.7	707		16.1	12.2	2.5
10.6 20.1 19.0 55.6 2.0 21.4 21.9 47.2 4.1 6.2 39.1 1.5 10.5 11.6 9.5 14.0		-	~	26.4	59.5	21.7			10.4	22.7		5.2	3 3		- i	203	46.0
14.1 21.4 17.3 20.5 1.4 66.1 43.4 14.7 4.4 5.0 40.0 0.2 10.5 11.6 9.5 27.2 21.0 19.0 3.2 36.3 27.3 7.9 5.7 7.9 5.7 7.9 5.7 13.0 14.0 0.1 27.3 24.3 24.3 14.0 0.7 11.5 27.5 0.7 27.3 0.0 54.1 5.4 13.6 14.0 0.1 13.7 10.5 14.0 0.7 11.5 27.5 0.7 11.9 5.6 6.7 5.1 14.0 15.7 10.5 14.0 0.7 11.5 27.5 0.7 11.9 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.0 0.0 37.9 30.2 20.2 37.6 14.0 19.0 0.0 37.9 30.2 20.2 27.6 14.0 19.0 0.0 25.3 7.4 7.5 0.0 24.5 13.0 13.4 0.2 13.4 0.2 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0		==	Τ.	10.6	20.1	19.0			21.4	23.9		{	, ,	-	의	2,2	200
9.5 27.2 21.0 19.0 3.2 36.3 27.3 7.9 5.7 0.0 54.1 5.4 13.6 14.0 0.1 15.7 10.5 14.0 14.0 14.0 14.0 14.0 14.0 14.0 14.0		=	5.0	14.1	21.4	17.3	-		60.1	43.4		4.4	· ·		10.5	7	29.0
0.1 27.3 24.3 21.1 1.0 11.6 15.1 31.0 3.4 5.1 27.3 9.0 17.0 14.0 10.0 15.7 10.5 14.0 0.7 11.5 27.5 0.7 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 6.7 5.1 11.0 5.6 5.1 6.0 11.0 9.0 0.0 37.9 302.7 0.0 26.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 27.4 14.0 19.0 0.0 25.2 7.4 5.0 22.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 0.0 25.2 7.4 5.0 0.0 25.2 7.4 5.0 0.0 25.2 7.4 5.0 0.0 24.5 13.0 13.4 9.0 4.0 13.0 0.0 13.0 0.0 14.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13.0 13		=	~:	9.5	27.2	21.0			36.5	2.5		, v	2 6			2.0	7007
6.0 15.7 10.5 14.0 0.7 11.5 27.5 0.7 11.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.7 5.1 1.0 5.6 6.1 1.0 1.0 0.0 37.9 302.7 0.0 26.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 27.4 14.0 19.0 0.0 37.9 302.7 0.0 26.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 0.0 25.3 7.4 4.5 3.3 0.0 25.3 7.4 4.5 3.3 0.0 25.3 7.4 4.5 3.3 0.0 25.3 7.4 4.5 3.3 0.0 25.3 7.4 4.5 3.3 2.0 2.0 1.6 25.3 7.4 4.5 3.3 2.0 2.0 1.6 2.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1		-	3.4	1.0	37.3	24.3			11.6	12.1		7			. 97.6	의	620
4.4 6.5 5.2 10.2 0.4 4.5 12.1 4.5 10 11 7.1 2.9 6.7 5.1 -3.1 10.0 14.5 55.7 0.2 60.3 4.4 10.0 10.0 17.1 2.7 1.2 2.1 1.9 6.0 11.0 9.0 0.0 37.9 202.7 0.0 22.2 5.0 6.3 4.4 4.5 13.0 1.9 6.0 11.0 9.0 0.0 37.9 202.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 0.0 25.2 7.9 24.5 0.1 5.7 71.5 0.0 22.1 4.0 5.0 3.2 1.2 3.3 6.0 1.2 3.3 6.0 1.2 2.2 1.2 3.2 4.0 1.2 2.2 1.0 0.0 24.5 1.0 1.2 2.2 1.0 1.0 1.2 2.2 1.0 1.0 1.0 1.0		٠,	<u>-</u>	0.0	15.7	10.5			11.5	27.5			; ~		17.9	10.2	77.4
1.1 10.0 14.5 55.7 0.2 60.3 44.4 10.0 0.2 37.5 20.3 27.4 14.0 19.0 1.0 0.0 26.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 1.0 0.0 26.2 5.0 6.3 4.4 4.5 3.3 0.0 25.3 1.0 12.0 12.0 12.0 12.0 12.0 12.0 12.0		44	9	¥.	G.5	5.2			4.5	12		: 0:	10.		5.5	5.1	3
3.1 10.0 14.5 55.7 0.2 60.3 44.4 10.0 0.2 26.3 74.4 10.0 17.5 55.7 14.0 19.0 1.9 6.0 11.0 9.0 0.0 37.9 202.7 0.0 26.2 5.0 5.3 4.4 4.5 3.3 0.0 25.2 1.0 0.0 37.7 71.5 0.0 24.5 13.9 4.0 13.9 4.0 13.9 0.0 25.2 7.9 5.0 1.0 6.2 10.3 2.0 1.0 12.9 4.0 13.9 13.9 10.9						•					•				,	;	
1.9		•	0.	.J.1	10.0	14.5	55,7	0.2	60.3	4.4			37.5				
0.1 4.9 10:0 12.5 0.1 5.7 71.5 0.0 24.5 13.4 0.9 13.4 0.9 13.9 4.0 13.4 0.9 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 13.9 0.0 0.1 0.0	1.6	•••	0.2	ឲ្យ	5.0	11.0	9.0	0.0	37.9	202.7			0.50) t	19.0 1	70.0
0.0 25.3 7.9 24.5 0.1 6.2 10.3 2.0 1.3 2.0 22.1 4.9 5.0 1.6 14.3 0.9 21.0 0.0 26.6 15.1 0.2 1.9 4.0 16.3 4.0 5.0 1.6 1.0 1.6 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0			덿	0.1	4.9	10:0	12.6	0.1	35.7	71.5			13.0		9 (ر ن د	
U.G 14.3 9.9 31.0 0.0 26.6 15.1 0.2 1.9 4.0 16.3 4.5 1.0 1.0 3.6 6.4 6.2 10.1 0.1 27.1 0.0 1.4 2.7 12.6 3.2 4.6 5.1 2.5 7.2 9.0 5.6 0.2 22.3 16.1 0.0 1.9 3.9 17.4 1.0 3.5 7.6 1.3 7.9 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 6.3 7.6 7.6 7.6 7.6 0.0 2.9 2.0 2.7 0.2 3.0 11.5 0.4 0.3 0.6 2.0 1.0 1.1 0.4 0.5 1.0 0.9 1.8 0.3 1.6 5.1 0.7 0.3 0.3 0.0 0.4 0.3 0.0 0.4 0.3	•	•	3.	0.0	25,3	ر. و:	24.5	0.1	6,2	10.3			15) (<u>に</u>	3.04
3.6 6.4 6.2 10.1 0.1 30.7 27.1 0.0 1.4 2.7 12.6 3.2 6.1 1.3 2.5 7.2 9.0 5.6 0.2 22.3 16.1 0.0 1.9 3.9 17.4 1.0 3.5 1.6 1.3 1.3 7.9 6.3 6.9 0.3 4.7 6.7 3.9 0.6 2.0 5.1 2.2 4.9 3.6 0.0 2.9 2.0 2.7 0.2 3.0 11.5 0.4 0.3 0.6 2.0 1.0 1.1 0.4 0.5 1.0 0.9 1.8 0.3 1.6 5.1 0.4 0.3 0.3 0.0 0.4 0.7 0.3		~	밎	0. 6	14.3	6.6	21.0	0.0	16.6	15.1			0		D: 0	2.G	רם :
2.5 7.2 9.0 5.6 0.2 27.3 16.1 0.0 1.9 3.9 17.4 1.0 3.5 $\frac{7.6}{2.0}$ 1.3 7.8 6.3 6.9 0.3 4.7 6.7 $\frac{3.0}{2.0}$ 0.6 2.0 5.1 2.2 4.9 3.6 0.0 2.9 2.0 2.7 0.2 3.0 11.5 0.4 0.3 0.6 2.0 0.1 $0.$		•	9	3.6	6.4	6.2	10.1	70	20.7	27.1			12		٠ ت. د	<u>.</u>	70.7
1.3 7.9 6.3 6.9 0.3 4.7 6.7 <u>2.0</u> 0.6 2.0 5.1 2.2 4.9 3.6 0.0 2.9 2.0 2.7 0.2 3.0 11.5 0.4 0.3 0.6 2.0 1.0 1.1 0.4 0.5 1.0 0.9 1.0 0.3 1.0 5.1 0.4 0.3 0.0 0.4 0.1 0.1		-	~:	2.5	7.7	0.0	5,6	0.2	22	107			6		7. 0	2 :	7
0.0 2.9 2.0 2.7 0.2 3.0 11.5 0.4 0.3 0.6 2.0 1.0 1.1 0.4 0.5 0.5 1.0 0.9 1.0 0.3 1.0 5.1 0.4 0.3 0.3 0.0 0.4 0.1 0.1		••	コ	1.3	9.7	6.3	6.9	0.3	4:1	6.7			2.0		<u>ر</u> د	2) <u>.</u>	רונ
0.5 1.0 0.9 1.8 0.3 1.6 5.1 0.4 0.3 0.3 0.0 0.4 0.1		0	D	0.0	2.9	2.0	2.7	0.2	3.0	11.5			9.0) -	9 . 9 .	D. 0
		0	Ŋ	0.5	1.0	6.0	1.0	0.3	1.6	5.1			0.3		1.0		

Tabelle 4c
Das HLA-A2.1-restringierte Peptidmotiv (HLA-A*0201)

			Po	sit	ior	L			
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Dominante Ankerreste		L							v
stark		H		E		v	,	· K	
•				K					
schwach	I		A	G.	. I	I	A	E	L
	L		Y	P	K	L	Y	S	
. •	F		F	D	Y	T.	Ħ		
	K		P	T	N				
•	M		M		G				
.•	Y		S		F				
	v		R		v	H			

Bekannte Epitope

										·	Literatur-
							•			Proteinquelle	stelle
I	L	K	E	P	V	H	G	V		HIV Reverse Transkriptase	•
٠										461–485	43
G	I	L	G	F	V	F	T	L		Influenza Matrixprotein 57-68	44
I	L	G	F	V	F	T	L	T	V	Influenza Matrixprotein 57-68	44
F	L	Q	S	R	P	E	P	T		HIV Gag Protein 446-460	46
A	M	Q	M	L	K	E	•	•		HIV Gag Protein 193-203	46
P	I	A	P	G	Q	M	R	E		HIV Gag Protein 219-233	46
Q	M	K	D	C	T	E	R	Q		HIV Gag Protein 418-443	46

Tabelle 5
Das HLA-A*0205-restringierte Peptidmotiv

Position									
1	2	3	4	5	6	7	8	9	
								L	
	v	¥	G	v	ı	Q	ĸ		
	L	P	E	Y	V				
	I	F.	D	L	T				
	Q	I	K	. I	L				
	M		N		A	•			
					R				
		v L I	1 2 3 V Y L P I P Q I	1 2 3 4 V Y G L P E I F D Q I K	1 2 3 4 5 V Y G V L P E Y I F D L Q I K I	1 2 3 4 5 6 V Y G V I L P E Y V I F D L T Q I K I L M N A	1 2 3 4 5 6 7 V Y G V I Q L P E Y V I F D L T Q I K I L M N A	1 2 3 4 5 6 7 8 V Y G V I Q K L P E Y V I F D L T Q I K I L M N A	

Tabelle 6

Das H-2Kk-restringierte Peptidmotiv

	Position							
	1	2	3	4	5	6	7	8
Dominante Ankerreste		E .						I
Stark			ĸ					
			N					
			Y			-		
			M					
Schwach	v		Q	L	A	N	T	
	F		I		G	K		
			L		P	H		
			F		T			
			P		V			•
·			H		F			
			T		S			

Tabelle 7

Das H-2K^{tm'}-restringierte Peptidmotiv

		P			Position			
	1	2	3	4	5	6	7	8
Dominante Ankerreste							I	
Stark	•	E	K					
Schwach		Q	n	P	A		R	
		G	Q		R		Y	
		P	G		K			
			M					
·			P					
			Y					

Beispiel 4

Peptidmotive von HLA-A1, HLA-A3, HLA-A11, HLA-A24, HLA-A31, HLA-A33, HLA-B7, HLA-B8, HLA-B*2702, HLA-B*3501, HLA-B*3503, HLA-B37, HLA-B38, HLA-B*3901, HLA-B*3902, HLA-B*5101, HLA-B*5102, HLA-B*5103, HLA-B*5201, HLA-B58, HLA-B60, HLA-B61, HLA-B62, HLA-B78, HLA-Cw*0301, HLA-Cw*0401, HLA-Cw*0602, HLA-Cw*0702, HLA-Cw4, HLA-Cw6, HLA-Cw7, HLA-DRB1*0101, DRB1*1201, HLA-DR4w14, HLA-DR17, HLA-DRW52, HLA-DPw2, HLA-DPB1*0401, HLA-DQB1*0301, HLA-DQw1, HLA-DR1, HLA-DR3 und HLA-DR5

Die Bestimmung dieser Peptidmotive erfolgte entsprechend den Beispielen 1 bis 3. Die Ergebnisse sind in den Tabellen 8 bis 24 dargestellt.

Die Peptidmotive HLA-A, B und C sind MHC-Klasse I-Liganden. Die Peptidmotive HLA-DR, DQ und DP sind MHC-Klasse II-Liganden. den.

Bemerkungen zur Epitopvorhersage für HLA-Klasse I-Liganden

Anker: Alle Anker werden in der Regel bei allen natürlichen MHC-Klasse I-Liganden benutzt. Jedoch kommt es auch vor, daß andere als die angegebenen Ankerreste, nämlich solche mit ähnlichen Eigenschaften, benutzt werden (z.B. kann eine hydrophobe Aminosäure durch eine andere hydrophobe ersetzt werden). Die Zahl der Aminosäuren zwischen den Ankern ist in der Regel konstant, jedoch kommt es auch vor, daß ein oder zwei weitere Aminosäuren eingeschoben sind.

<u>Hilfsanker:</u> Diese werden bevorzugt, jedoch nicht obligatorisch, benutzt; sind mehrere Hilfsanker angegeben, wird in der Regel zumindest ein Teil davon benutzt.

Bei der Epitopvorhersage bezüglich einer Proteinsequenz wird man zweckmäßigerweise folgendermaßen vorgehen:

Die Proteinsequenz wird nach Ankerresten im richtigen Abstand abgesucht. Die so gefundenen Teilsequenzen (Liganden-Kandidaten) werden auf das Vorhandensein von Bilfsankerresten an der richtigen Position geprüft, was die Zahl der Ligandenkandidaten einengt. Aus den verbliebenen Kandidaten werden die ausgewählt, die noch weitere der bevorzugten Aminosäurereste enthalten.

Bemerkungen zur Epitopvorhersage für HLA-Klasse II-Liganden

Anker: Die HLA-Klasse II-Motive weisen 3 oder 4 Anker auf. Die einzelnen Liganden benutzen jedoch oft nur 2 dieser Anker. Vermutlich benutzen die besonders stark bindenden Liganden alle Anker, und vermutlich können fehlende Ankerreste durch Übereinstimmung in anderen bevorzugten Resten kompensiert werden.

Um dies zu verdeutlichen, sind bei den Ligandenbeispielen die passenden Ankerreste doppelt, die anderen bevorzugten Reste einfach unterstrichen.

Die allel-spezifischen Motive in den Tabellen 39 - 47 sind in <u>relativen</u> Positionen (Erster Anker = Relative Position 1) angegeben, da die Zahl der Aminosäurereste zwischen N-Terminus und erstem Anker bei Klasse II-Liganden variabel ist (im Gegensatz zu Klasse I-Liganden). In den Tabellen 48 - 50 sind die Motive in den <u>absoluten</u> Positionen angegeben.

Die Vorgehensweise bei der Epitop-Vorhersage innerhalb einer Proteinsequenz wird ähnlich sein wie bei Klasse I, nur daß von vornherein die Sequenz nach Übereinstimmung mit mindestens 2 Ankerresten (davon einer Anker 1) abgesucht wird. Werden auf diese Weise mehrere Ligandenkandidaten erhalten, werden zur weiteren Einengung die anderen bevorzugten Reste verglichen und schließlich auf Übereinstimmung mit dem (nicht allel-spezifischen) Prozessierungsmotiv (Protein aus absoluter Position 2 bzw. 12 bis 16) geprüft.

In der <u>absoluten</u> Position 2 der untersuchten HLA-Klasse II-Liganden findet sich ein sehr starkes Pro-Signal. Weitere Pro-Signale finden sich im Bereich des C-Terminus. Diese Pro-Signale scheinen ein bevorzugtes Merkmal von natürlichen Klasse II-Liganden zu sein. Das Prozessierungsmotiv für HLA-Klasse II-Liganden ist daher wie folgt:

absolute Postion

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 P p p p p

In den Tabellen 39 - 47 liegt der erste Anker im allgemeinen im Bereich der <u>absoluten</u> Positionen 3 - 5 oder 4 - 6.

Der obere Teil von Figur 2 zeigt einen vereinfachten Vergleich von Klasse II- und Klasse I-Liganden. Klasse II-Liganden (links) sind in der MHC-Spalte durch allel-spezifische Taschen verankert. Beide Enden der Spalte sind offen, d.h. die Liganden (12 - 25 Reste, durchschnittlich 15 - 16 Reste) können heraushängen. Der zweite Rest nach dem N-Terminus ist häufig Pro, vermutlich als Ergebnis einer Aminopeptidaseaktivität. Wie aus Figur 2 hervorgeht, ist dieser Pro-Rest nicht an der Bindung mit der MHC-Spalte beteiligt. D.h., ein synthetisches, MHC II-bindendes Peptidmotiv muß den Pro-Rest nicht enthalten, sondern es beginnt vorzugsweise erst mit dem ersten Ankerrest. Der Abstand zwischen den N-Termini und dem ersten Anker ist 5 ± 1 Reste für die Mehrzahl der Liganden. Der Abstand zwischen dem letzten Anker und dem C-Terminus ist nicht konstant. Die Hauptunterschiede zu Liganden der Klasse I (rechts) sind die feste Bindung der Peptidtermini innerhalb der Spalte und die besser definierte Länge der Liganden.

Der untere Teil von Figur 2 zeigt die hypothetische Bindung von Klasse II-Liganden an ihren Rezeptor. Der Ligand ist als Peptidrückgrat in einer langgestreckten Orientierung dargestellt. Der erste hydrophobe Anker ist am α -Ende der Spalte und der letzte am entgegengesetzten Ende. Der zweite Anker ist etwa in der Mitte, wo sich α - und β -Domänen treffen. Somit stimmt der Abstand zwischen dem ersten und dem letzten Anker mit der Länge der Spalte überein. Die relativ konservierten Charakteristiken des ersten Ankers (hydrophob/aromatisch) den unterschiedlichen Allelen können das Fehlen eines verstärkten Polymorphismus in den DNA-Genen wiederspiegeln, während der zweite und der letzte Anker dem Einfluß der polymorphen β -Ketten ausgesetzt sind.

ν K

HLA-A1-Motiv Tabelle 8: Position 123456789 Ankerreste TD L Y bzw. Hilfsankerreste SE sonstige bevorzugte Reste PGG GNV IYI Beispiele ATDFKFAMY für Liganden IADMGHLKY MI EPRTL QY YTSDYFISY LTDPGVLDY Tabelle 9: HLA-A3-Motiv **Position** 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 Ankerreste L ΙI KK bzw. Hilfsankerreste V ML Y F M M F V F T L sonstige bevorzugte Reste F Q S T K Y P

HLA-All-Motiv

Tabelle 10:

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

J M

KKK

I L

F F

YY

TI

Ā

sonstige

bevorzugte Reste

Α

NPPILRRR

D G I V I K D

E D F M Y N

Q E V V E K M F Q

Beispiele

für Liganden

A V M K P E A E K R K

AVILPPLSPYFK

Tabelle 11:

HLA-A24-Motiv

Position

Ankerreste

1 2 3 4 5 6 7 8 9

bzw. Hilfsankerreste

YIF

L F

I

sonstige

bevorzugte Reste

ND QE

EP NK

L

M

P

G

Tabelle 12:

HLA-A31-Motiv

Position

123456789

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

L L R

V . **F**

Y v

1

T

sonstige

bevorzugte Reste

KTKPPNNL

QNDI DVR

FEVERN

LGFRFQ

YSL T

WVY H

TW L

Y

Beispiele für Liganden

LQFPVGRVHR

QQLYWSHPR

RGYRPRFRR

KVFGPI HER

KI MKWNYER

Tabelle 13:

HLA-A33-Motiv

Ankerreste	Po 1 <u>2</u> 3 4 5 6	sition 789
	_	_
bzw. Hilfsankerreste	A	R
	I	
	L	
	F	
	Y	
	· V	
besonders	TLPPI	
bevorzugte Reste	K L	
00.0.22610 -10010	F	
	_	

sonstige		
bevorzugte Reste	E	QRRRHQ
	M	WDIDYN
		EEFHVE
		NGPYTM
		SV S
•	•	HL
		P W

Beispiele
für Liganden

DMAAQITQR
ESGPSIVHR
EYYGSFVTR
DYIHIRIQQR
EIMKWNRER
EVLDIFQDR

Y

G K

Tabelle 14: **HLA-B7-Motiv** Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9 Ankerreste L F sonstige DDDFL A bevorzugte Reste EEPTV H QGI R KHVL ΥL F K MS NT A P Tabelle 15: HLA-B8-Motiv Position 123456789 Ankerreste K L R besonders bevorzugte Reste G E NEE L I QHQ HMH Į. L Y. \mathbf{v} sonstige bevorzugte Reste ENLI D Н MDV SQDTST L S FT R

Tabelle 16:

HLA-B°2702-Motiv

Position

1.23456789

Ankerreste

R F Y I L

sonstige

bevorzugte Reste

K FGIIYK
LPKVLV
XKEYVD
DVRTE
EMDFR
QTH
T E
S Q

Beispiele für Liganden

SRDKTII MW
GRLTKHTKF
RRFVNVVPTF
KRYKSIVKY
KRKKAYADF
KRGILTLKY
GRFGVGNRY
GRFKLIVLY

Tabelle 17:

HLA-B*3501-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P

YY

FF

MM

LL

II

sonstige

bevorzugte Reste

MAI KDI VE

VLDI QNQ

YFEVKEV

RVGTVQT

DMPELT

E GMK

T L

Y M

N

Tabelle 18:

HLA-B*3503-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P

L M

sonstige

bevorzugte Reste

AI EGDQQF

DLKVENR

MNHVT .

VHI

R

Tabelle 19:	HLA	HLA-B37-Motiv						
Ankerreste	1 <u>2</u> 3 4	Position 5 6 7						
bzw. Hilfsankerreste	D E	V I A M	FI ML L					
sonstige bevorzugte Reste	G.	R K D Y	T E N D Q G H					
Tabelle 20:	HLA	-B38-M	otiv					
Ankerreste	1234	Position 5 6 7						
sonstige bevorzugte Reste	P D P WE L Y S V N	TIV VTN AK	Y					
Beispiele für Liganden	E H A G T H D E Q Y D E Y P D P	LED	K L Q F					

R

H

HLA-B°3901-Motiv

Tabelle 21:

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

1

V L

sonstige

bevorzugte Reste

ADVNNS DEY YK

IGI FR

LPL E

FKF

V T G M

K

S N

P

Tabelle 22:

HLA-B*3902-Motiv

Position

1 2 3 4 <u>5</u> 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

K

L

sonstige

bevorzugte Reste

IPEYLSM

GTTR F

V PHY

QFN N

SID

T TMH

P

E R

Н

Tabelle 23:

HLA-B*5101-Motiv

Position
1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste
bzw. Hilfsankerreste
A
P
I
G

sonstige
bevorzugte Reste

I WI GVNKTW
LFLVTIQ M
V MI GLR V
Y FKAKE
WEIQ
Y DS
V
E
H
D
R

Beispiele für Liganden

Y P F K P P K V D A H I Y L N H I T G Y L N T V T V X A Y A L N H T L

N

Tabelle 24:

HLA-B*5102-Motiv

Position

123456789

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

PY

I

A

G

sonstige

bevorzugte Reste

FGVIRT

VEQNER

·LKNQQY

ILGTK

TT

Q R

N

H

Tabelle 25:

HLA-B*5103-Motiv

Position

1234567

Ankerreste

oder Hilfsankerreste

A Y

P G M

sonstige

bevorzugte Reste

FFEGI

WDLAK

LNVT

RN

G Q

QM

TR

ν

Tabelle 26:

HLA-B-5201-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

QF L I Y l V

wv

sonstige

bevorzugte Reste

VMI LMKK

LFLIFNE

I PPVALQ.

DPTTY

KKGS

E

Ā.

Beispiele

für Liganden

T G Y L N T V T V V Q T I M P Q L Tabelle 27:

HLA-B58-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P V

A S

T

E I K L W

M

F

sonstige

bevorzugte Reste

KGGDAILNY

R TQDVYR

IRNLMK

L TFNT

V Y

F W

7 Q

J

F Y N Q

Beispiele

für Liganden

KAGQVVTI W AGDRTFQKW Tabelle 28:

HLA-B60-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

sonstige

bevorzugte Reste

APLKLK

VKINYR

IDVPMQ

LGDV

MNTI

FQND

STPR

D GQ

N K

Q

Beispiele

für Liganden

KESTLHL

HEATLR

YEI HDGMNL

Tabelle 29:

HLA-B61-Motiv

Position 1 2 3 4 5 6 7 8

Hilfsankerreste

EF I L L F V V Y W

sonstige bevorzugte Reste

PMEVNYKA TGI VSP PL L SM w N D I T DG ΚV Ŗ D. AF RN Q NS Q.K

Beispiele für Liganden

GEFGGFGSV EEFQFIKKA GEFVDLYV

HLA-B62-Motiv

Tabelle 30:

Position 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

oder Hilfsankerreste

Y

sonstige

bevorzugte Reste

IMKPGVVY

VAELTTV NGFGLT

FDTII

P

Y

H

R

Beispiele für Liganden

VLKPGMVVTF YLGEFSITY

Tabelle 31:

HLA-B78-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

P I

A L

G

F

v

sonstige

bevorzugte Reste

YED A K

VS

DDG WGV N

LN K

V R Q

S Q Q S

RT

N

Tabelle 32:

Cw^o0301-Motiv

Position

123456789

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

VPFL IYF

Y Y

Y M L I

M

N

Y

sonstige

bevorzugte Reste

RERNMQT

K

S

M

Tabelle 33:

HLA-Cw*0401-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

bzw. Hilfsankerreste

v .

I · F L M

sonstige

bevorzugte Reste

PDDAX K

HEH AS

PM XH

XT K

R

Tabelle 34:

HLA-Cw*0602-Motiv

	Position	
	1 2 3 4 <u>5 6</u> 7 8	9
Ankerreste	•	
bzw. Hilfsankerreste	I·V	L
	LI	I
	F L	V
	M	Y

sonstige		
bevorzugte Reste	IPPPKAR	Y
·	FRIE TK	E
·	K GD SQ	Q.
	Y FQ N	Ñ
·	YL	R
	· K	G
·	N	T
	A	S
	•	ĸ

Beispiele für Liganden

Y Q F T G I K K Y V R H D G G N V L F A F P L I Q R V X Q R T P K A G L Y Y

Tabelle 35:

HLA-Cw*0702-Motiv

Position
1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste
bzw. Hilfsankerreste

Y
V
Y
Y
I
I
L
L
M
F
M

sonstige
bevorzugte Reste

RPDTAYE

DGE RMA

AV NF

QRD

PVK

SF

GE

Beispiele für Liganden

KYFDEHYEY
RYRPGTVAL
NKADVILKY
IYPQNVILY
IRKPYIWEY
NYGGGNYGSGSY
FYPPYLY

Tabelle 36:

HLA-CW4-Motty

Position Anker Y stark L E schwach P F r r K H N G QMET K Y G P H S L 5

Tabelle 37:

HLA-Cw6-Motiv

Position

1 2 3 4 5 6 7 8 9

Anker

I I

stark

P D I V R K
I E M I N F
F P F Q Y
Y N E
N
D

schwach

IPGGLAYS
rR VTK
KT
G

Tabelle 38:

HLA-CW7-Motty

	Position								
·	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Anker		Y			,				L
									T
								•	Y
				•					m
stark			P	D	Y	Y			
			F	E	ĸ	I			
				P		V			
schwach		P	N		I	T	м	A	
		I	G		F	A	F	E	
			R		v		Y	k	
•					A		v	s	
					М		D		

Demnach haben HLA- Cw4-, Cw6- und Cw7-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) Überwiegende Länge von 9 Aminosäuren (längere und kürzere Peptide können vorkommen)
- 2.) Überwiegend aromatische Reste F oder Y an Position 2
- 3.) Überwiegend hydrophobe Reste V. I. L. F. A an Position 6 ("Hilfsanker")
- 4.) Hydrophobe Reste L, F, Y, M, V am C-Terminus Individuelle Unterschiede der Liganden-Spezifität von Cw4, Cw6, und Cw7 gehen aus den Tabellen hervor.

Tabelle 39:

HLA-DRB1*0101-Motiv

T P

٠	-10			e Positi 6 7 8 9	
Ankerreste					
		_	L		L
		-	A		A.
			<u> </u>		[
			V		V
			M		N
			N		P P
-		M W		7	r
bevorzugte Reste,					
polar oder geladen	K	КK	E	нн	K
	Q	DD	Q	RR	R
	E	EE	D	DD	δ
•	N	RR	H	88	D
_	D	НН	R		
•	R H	•			
bevorzugte			•		
kleine. Reste		АА	SA	SS	
		TS		TT	•
•			P 9		
			_		

Tabelle 40:

HLA-DRB1*1201-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 Ankerreste Y I L F L Y M F N F M Y I Ι V N A bevorzugte Reste, K D K R polar oder geladen N K E Q E K \mathbf{R} Н H E Q Q D D R Ř E Н Н K D bevorzugte GAA kleine Reste PGG G G ST S S TP T P S P

Beispiele für Liganden

SSVITLNINVGLYXQT

IKLLNENSYVP

IKLLNENSYVP

GPDGRLLRGYDQFAYDGK

SDEKIRMNRYVRNNLR

INQKGLSGLQPLRFL

EALIHQLKINPYVLS

Tabelle 41:

HLA-DR4w14-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Ankerreste

I F I L Y v M I L V V M Y L Y F M A

bevorzugte Reste, polar oder geladen

H K QDD Q R NHH N Q EQQ E N DNN D H Q R

bevorzugte kleine Reste

A GTA

Beispiele für Liganden

GSASMRYFHTAMSRPGRGEF VDDTQFVRFDSDAASQRMEP YDNSLKIISNASXTTN

HLA-DR17-Motiv	Relative Position
Tabelle 42	

				X ロ	_ Z
	7	[z-	Ω	HのY >ロ	ロコ
	9	E >-		FAX XE	4 F
	B	はこよ	< ⋅	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	K H
	60 1	ا		ドゴロ Z R 4	* *
•	7	•	じつに	HZZZE>	a>
	9	K K B ON Z		되친> 國치리	Z
5	က		×	o > ₽ > ₽ O	ں 10
Relative Position	4	A			
9	က	·	$x \neq z$	기리> 메Z 되	2C (2)
lati	6		۲	H-7 > 0	> ×
2	⊣.	HHE PX P		- 레드네 	-1-X
	0		0	00 F < F D O	(n) t=.
	7		Z	Z O M O P -	ЛX
				Ø> ₽ ₹ > Z	JZ
	٠			_ ×	Ω
		•			×
				•	-
		ອ			
		ırıes	၁		
		Sankeri	1 86	g	
	kerreste	III ESS	o)gn	itele gandi	
	k rr	Ξ.	sonstige bevorzugte Rest	# 2	
	2	w20	sor bc,	Dels Für	

Tabelle 43:

HLA-DRw52-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Ankerreste

F N L
I L Y
L V I
Y I V
M Y
A A

sonstige

bevorzugte Reste

EA AA AT E KT EG K Q RK Q

Beispiele für Liganden

SLQFGYNTGVI NAPQ SSVII LNTNVGLYXQS NFERNKAI KVI VTRYIYNREEYARF VVAPFMANIPLLLY Tabelle 44:

Ankerreste

HLA-DPw2-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 I F . L L A M M M Y V W Y R D N N Н D Q N

bevorzugte Reste,
polar oder geladen

R D N N
N H D Q
Q Q H H
H R K R
K
E

bevorzugte S S kleine Reste A T A

Beispiele für Liganden

LFRKFHYLPFLPSTEDV
LPREDHLFRKFHYLPFLPS
VTNKFPTQLFHTIGVE
ADEKKFWGKYLYELARRHP
DSFKLQTKEFQVLKSLG
GEPLSYTRFSLARQVDG

		•																				•
	•						•													0		
																			í	۵,		
	,	2							工	Ω O	z:	K		H								
		თ .											•	۲					•	< 0	٠, ﴿	:
lottv	Ε,	ω												Ö	-	ဟ (٦,		(C	o K	Đ
HLA-DQB1-0301-Motiv	Relative Position	_	×	Ŀ	Z	٦ i	> H	•											2	ᆁ.	Σĸ	1
030	. P	ထ							Z	ΞĠ	B	4							1	م بد	ب ب	l
181	atè	D	>	H	-	Z;	`			,				က ၊	С.				•	-ME	٠,	0
0	Rel	4												⋖					•	4 >	• Δ	,
HLA		.n												∢ (ן ט	[- C	0		(3 0 ⊲	a (-	1
	C	N							On:	ΙZ	X t	4		< (0	<u>ب</u> د	o.	4	:	<u>ج</u> ک	4<	1
	. •	-	ß,	×	—	Σ.	4												•	₩ >	ďΣ	
	. •	>			•									∢ (0 1	<u>ب</u> د) P			< د	- 12	
	:	7		•					Ω:	ন চা	20	D							Ç	D F	ZΚ	:
																		•	E	→ >	*	
											-									ב	သ	
									-			•									Þ	ı
																					م	
							•											•			×	
																					٩	
																					<u>.</u>	
																					×	
									<u></u> .													
							•	ste.	ader													•
	45	ຍ						ر ا	gel					ဋ					ŗ			
	116	cst						าสถ	ger Ser				ugte	Res	•) 일 일	5 5		
	Tabelle 45	Ankerreste						bevorzugte Reste.	polar oder geladen	,			bevorzugte	kleine Reste					Belspiele für Mender	ngangen	•	
	r	Z						Ď	2				ည်	ĭ					සි <u>.</u>	7		

Tabelle 46:

HLA-DPB1*0401-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Ankerreste

F F V L Y Y I M A I V L V L A A

bevorzugte Reste, polar oder geladen

K N R K E E N Q

bevorzugte kleine Reste

A V

Beispiele für Liganden

XKKYFAATQFEPYNN GPGAPADVQYDLYLNVANRR Tabelle 47:

HLA-DQw1-Motiv

Relative Position -10 1 2 3 4 5 6 7 8 9

Ankerreste

L F L F N V W V

sonstige bevorzugte Reste

E A P
R E
T G
H
N
Q
R
S
T

DILRSYYADWY QQKPG EKILDI DRFEPL Tabelle 48a:

HLA-DR1-Motty

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20

sehr stark

P

stark

E D F R L R N M T
F T H M N P D
Y I S G P
K K

schwach

G D P Q D N a S M Q R A K F E G t Y G M Q T a M Q 1 A Q i N A I S V Q S a I T L E 1 g 1 V V K G V V M L e F M

D S

E

0

Tabelle 48b:

Interpretation: HLA-DR1-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13

P

E	N	D		M	M	M
D	ĸ	Q		A	A	
N	D	N		L		
	E	E				
	Q					

IFFI LYYM MAIA FLAV ML

Demnach haben natürliche DR1-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) Länge überwiegend mehr als 11 Aminosäuren (ist bereits bekannt)
- 2.) Überwiegend P an zweiter Position
- 3.) Polare/geladene Reste E. D. K. N. K. Q an Position 2, 3 oder 4
- 4.) Hydrophobe Reste I, L, M, F, A an Position 3, 4, 5 oder 6
- 5.) Hydrophobe Reste M. A oder L an Position 9, 10 oder 11

Tabelle 49a:

HLA-DR3-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Sehr stark

P

stark

R D D D R Q R L L T F F S A

Q F L Q D K K N E Y L K T

L L S K K T S K Q L Y Y H

F A T S Q D E F G

G I Y Y H T Y A

H M Q M N N

D T I P E d

I R F G H

E

Tabelle 49b:

Interpretation: HLA-DR3-Motiv

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

F

L F L L Y F F
F L I F L L Y
I I Y A Y
Y F
M
A

D D D D Q D
R Q K K K K
E Q Q R R
Q R E E
H N

Demnach haben natürliche DR3-Liganden folgende Eigenschaften:

- 1.) wie bei DR1
- 2.) wie bei DR1
- 3.) Hydrophobe Reste L, F, I, Y, M, A an Position 3.4 oder 5
- 4.) Polare/geladene Reste an Position 4, 5, 6, 7, 8 oder 9
- 5.) Hydrophobe Reste L, F, A, Y an Position 11, 12 oder 13

Tabelle 50a:

HLA-DR5-Motty

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Sehr stark

Ð

stark

N D N R R R R P N R m D A i g N D I N N N i D E Q M p EELQLLVEqYY LGFLAdAM TItKq YLYAM G V HKVHv h p VMaM kq Fn S a Y K v H

Tabelle 50b:

Interpretation: HLA-DR5-Motiv

1 .2 3 .4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20

P

NDDRRRR NR
EEKNNN DE
NNNQqd EQ
HK K Q

L L L L L Y Y Y M I I I M V F F

Demnach haben natürliche DR5-Liganden folgende Eigenschaften:

e agendada en la casa e

- 1.) wie DRI
- 2.) wie DR1
- 3.) Polare/überwiegend negativ geladene Reste N. D. E. H. K an Position 2, 3 oder 4
- 4.) Polare/überwiegend positiv geladene Reste R, K, N, Q an Position 5, 6, 7 oder 8
- 5.) Hydrophobe Reste L, Y, V, I, M, F, A an Position 3, 4 oder 5 sowie an 5, 6 oder 7
- 6.) Polare/geladene Reste N. D. E. H. R. Q an Position 10, 11 oder 12

Literaturstellen

- Zinkernagel, R.M. & Doherty, P.C., Nature 248, 701-702 (1974).
- Townsend, A.R. et al., Cell 44, 959-968 (1986) 2.
- Bjorkman, P.J. et al., Nature 329, 512-518 (1987). Rötzschke, O. et al., Nature 348, 252-254 (1990). З. 4.
- VanBleck, G.M. & Nathenson, S.G., Nature 348, 213-216 5. (1990).
- Garrett, T.P.J., Saper, M.A., Bjorkman, P.J., Stromin-6. ger, J.L. & Wiley, D.C., Nature 343, 692-696 (1989).
- Rötzschke, O., Falk, K., Wallny, H.-J., Faath, S. & 7. Rammensee, H.-G., Science 249, 283-287 (1990).
- Falk, K., Rötzschke, O. & Rammensee, H.-G., Nature 348, 8. 248-251 (1990).
- Shimorkevitz, R., Kappler, J., Marrack, P. & Grey H., J.exp.Med. 158, 303-316 (1983).
- Demotz, S., Grey, H.M., Appella, E. & Sette, A., Nature 10. 343, 682-684 (1989).
- Bjorkman, P.J. et al., Nature 329, 506-512 (1987). 11.
- DeLisi, C. & Berzolsky, J.A., Proc.natn.Acad.Sci.USA 82, 12.
- 7048-7052 (1985). Rothbard, J.B. & Taylor, W.R., EMBO J. 7, 93-100 (1988). 13.
- Cornette, J.L., Margaht, H., DeLisi, C. & Berzolsky, 14. J.A., Meth.Enzym 178, 611-633 (1989).
- Sette, A. et al., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 3296-3300 15. (1989).
- Maryanski, J.L., Verdini, A.S., Weber, P.C., Salemme, F.R. & Corradin, G., Cell 60, 63-72 (1990).
- Bastin, J., Rothbard, J. Davey, J. Jones, I. & Townsend, 17.
- A., J.exp. Med. 165, 1508-1523 (1987). Bjorkman, P.J. & Davis, M.M., Cold Spring Harb.Symp. quant.Biol. 54, 365-374 (1989). 18.
- Boulliot, M. et al., Nature 339, 473-475 (1989). 19.
- Frelinger, J.A., Gotch, F.M., Zweerink, H., Wain, E. & 20. McMichael, A.J., J.exp.Med. 172, 827-834 (1990).
- Schild, H., Rötzschke, O., Kalbacher, H. & Rammensee, 21. H.-G., Science 247, 1587-1589 (1990).
- Townsend, A. et al., Nature 340, 443-448 (1989). 22.
- Elliott, T., Townsend, A. & Cerundolo, V., Nature 348, 23. 195-197 (1990).
- 24.
- Cerundolo, V. et al., Nature 345, 449-452 (1990). Rüsch, E., Kuon, W. & Hämmerling, G., J.Trans.Proc. 15, 25. 2093-2096 (1983).
- Lembke, H., Hämmerling, G.J. & Hämmerling U., Immu-26. nol.Rev. 47, 175-206 (1979).
- Ozato, K. & Sachs, D.H., J.Immun. 126, 317-321 (1981). 27.
- Parham, P. & Brodsky, F.M., Hum. Immun. 3, 277-299 28. (1981).
- Taylor, P.M., Davey, J., Howland, K., Rothbard, J.B. & 29. Askonas, B.A., Immunogenetics 26, 257-272 (1987).

- 30. Braciale, T.J. et al., J.exp. Med. 166, 678-692 (1987).
- 31. Braciale, T.J., Sweetser, M.T., Morrison, L.A., Kittlesen, D.J. & Braciale, V.L., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 277-281 (1989).
- Kuwano, K., Braciale, T.J. & Ennis, F.A., FASEB J. 2, 2221 (1988).
- Maryanski, J.L., Pala, P., Cerottini, J.C. & Corradin, G.J., J.Exp.Med. 167, 1391-1405 (1988). 33.
- Maryanski, J.L., Pala, P., Corradin, G., Jor Cerottini, J.C., Nature 324, 578-579 (1986). Jordan, B.R. & 34.
- 35.
- 36.
- Sibille, C. et al., J.exp.Med. 172, 35-45 (1990).
 Romero, P. et al., Nature 341, 323-326 (1989).
 Weiss, W.R. et al., J.exp.Med. 171, 763-773 (1990).
 Kast, W.M. et al., Cell 59, 603-614 (1989). 37.
- 38.
- Oldstone, M.B.A., Whitton, J.L., Lewicki, H. & Tishon, 39. A., J.exp.Med. 168, 559-570 (1988).
- Tevethia, S.S. et al., J. Virol. 64, 1192-1200 (1990). 40.
- Carbone, F.R. & Bevan, M.J., J.exp.Med. 169, 603-612 41. (1989).
- Schumacher, T.N.M. et al., Cell 62, 563-567 (1990). 42.
- Walker, B.D. et al., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 9514-43. 9518 (1989).
- Gotch, F., McMichael, A. & Rothbard, J., J.exp.Med. 168, 2045-2057 (1988). 44.
- Santos-Aguado, J., Commins, M.A.V., Mentzer, S.J., Burakoff, S.J. & Strominger, J.L., Proc.natn.Acad.Sci.USA 86, 8936-8940 (1989).
- Clavene, J.M. et al., Bur.J.Immun. 18, 1547-1553 (1988).
- Falk, K. et al., J.exp.Med. A4, 425-434 (1991). 47.

Patentansprüche:

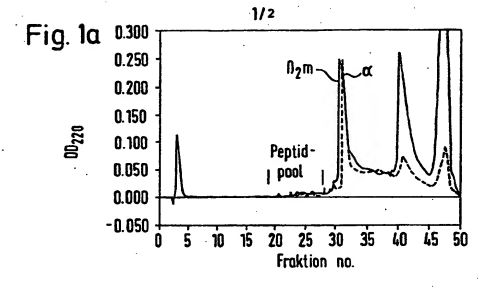
- Verfahren zur Bestimmung von allelspezifischen Peptidmotiven auf Molekülen des Major Histocompatibility Complex (MHC) der Klassen I oder II, wobei man
 - (a) durch Zellaufschluß von Zellen, die MHC-Moleküle enthalten, einen Zellextrakt erzeugt,
 - (b) MHC-Moleküle mit den darauf befindlichen Peptidmischungen durch Immunpräzipitation aus dem Zellextrakt abtrennt,
 - (c) die Peptidmischungen von MEC-Nolekülen und sonstigen Proteinbestandteilen abtrennt,
 - (d) einzelne Peptide oder/und ein Gemisch davon sequenziert, und
 - (e) aus den erhaltenen Informationen, insbesondere aus der Sequenzierung eines Gemisches, oder aus der Sequenzierung einer Reihe von Einzelpeptiden, das allelspezifische Peptidmotiv ableitet,

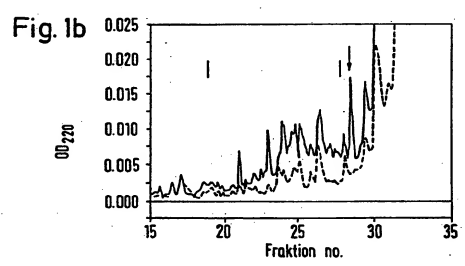
dadurch gekennzeichnet, die aus der Gruppe, bestehend aus HLA-A1, HLA-A3, HLA-A11, HLA-A24, HLA-A31, HLA-A33, HLA-B7, HLA-B8, HLA-B*2702, HLA-B*3501, HLA-B*3503, HLA-B37, HLA-B38, HLA-B*3901, HLA-B*3902, HLA-B*5101, HLA-B*5102, HLA-B*5103, HLA-B*5201, HLA-B58, HLA-B60, HLA-B61, HLA-B62, HLA-B78, HLA-Cw*0301, HLA-Cw*0401, HLA-Cw*0602, HLA-Cw*0702, HLA-Cw4, HLA-Cw6, HLA-Cw7, HLA-DRB1*0101, DRB1*1201, HLA-DR4w14, HLA-DR17, HLA-DRw52, HLA-DPw2, HLA-DPB1*0401, HLA-DQB1*0301, HLA-DQw1, HLA-DR1, HLA-DR3 und HLA-DR5 ausgewählt sind.

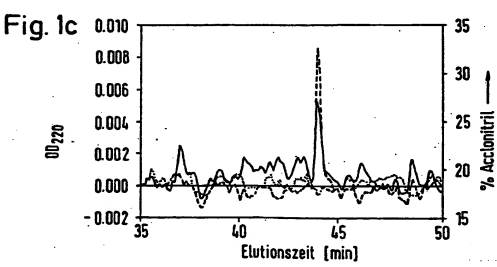
Verfahren nach Anspruch 1, dad urch gekennzeichnet, daß man für die Immunpräzipitation Antikörper verwendet, die für MHC-Moleküle spezifisch sind.

- 3. Verfahren nach Anspruch 2, da durch gekennzeichnet, daß man Festphasen-gebundene Antikörper verwendet.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 dad urch gekennzeich net,
 daß die Abtrennung der Peptidmischungen von MHC-Molekülen und sonstigen Proteinbestandteilen chromatographisch
 erfolgt.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß die Abtrennung über Reverse Phase-HPLC erfolgt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß die Abtrennung in einem Trifluoressigsäure/H₂O-Trifluoressigsäure/Acetonitril-Gradienten erfolgt.
- 7. Peptidmotiv, erhältlich durch ein Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6.
- 8. Verwendung eines Peptidmotivs nach Anspruch 7 bei einem Verfahren zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels.
- 9. Verwendung nach Anspruch 8 für den diagnostischen Nachweis von MHC-Molekülen.
- 10. Verwendung nach Anspruch 9,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h ne t ,
 daß man ein Peptid, das einem Peptidmotiv entspricht,
 mit einer Markierungsgruppe, insbesondere einer Biotinoder einer Fluoreszenzgruppe koppelt.

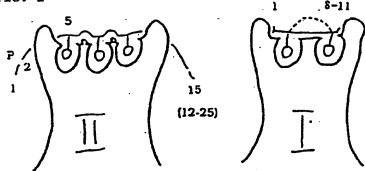
- 11. Verwendung nach Anspruch 9 für die Therapie von Störungen des Immunsystems oder von Tumorerkrankungen.
- 12. Verwendung nach Anspruch 11 für die Therapie von Autoimmunkrankheiten, Transplantatabstoßungen oder/und Graftversus-Host-Reaktionen.
- 13. Verwendung nach Anspruch 8 oder 12,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß ein Peptid, das einem Peptidmotiv entspricht, Noder/und C-terminal mit lipophilen bzw. amphiphilen
 Gruppen, insbesondere auch lipophilen Peptid-Helices
 kovalent verküpft wird.
- 14. Verwendung nach Anspruch 13,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß die lipophile bzw. amphiphile Gruppe Tripalmitoyl-Sglycerylcysteinyl-serylserin ist.

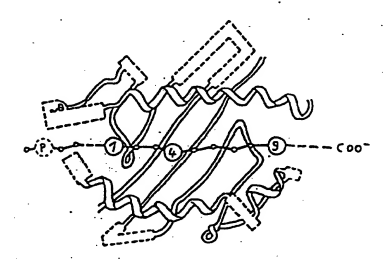












INTERNATIONAL SEARCH REPORT:

Inter voal Application No PCT/EP 93/03175

IPC 5	IFECATION OF SUBJECT MATTER G01N33/68 G01N33/564 C07K7/0		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC	·
	SEARCHED		
IPC 5			
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic d	ate base consisted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.
X	PEPTIDES: CHEMISTRY AND BIOLOGY. PROCEEDINGS OF THE 12TH. AMERICAN PEPTIDE SYMPOSIUM. 21 June 1991, CAMBRIDGE, MASSACHUSETTS, USA pages 832 - 834 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Sequence motifs of peptides eluted from MHC molecules are allele specific' see the whole document -/		1-14
			-
X Purd	her documents are listed in the continuation of hox C.	Patent family monbers are listed	n ence.
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. "E" earlier document but published on or after the international filing date. "L" document which may throw doubts on priority claim(t) or which is cited to establish the publication date of another clistion or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document sublished prior to the international filing date but		"I" leter document published after the international filing date or priority date and not in condict with the application but eited to understand the prioritie or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve as inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combinated with one or more other such documents, such combination being obvious to a person shilled in the art. "A" document temper of the same patent family	
	actual completion of the international search 2 February 1994	Date of mailing of the international se	arth report .
			·
Name and t	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 3818 Patentlasn 2 NL - 2220 HV Rijewijk Td. (+ 31-70) 340-3016, Tz. 31 651 epo nl, Pate (+ 31-70) 340-3016	Doepfer, K-P	-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

hims stal Application No PCT/EP 93/03175

MATURE. vol. 351, no. 6324 , 23 May 1991 , LONDON GB pages 290 - 296 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules' see the whole document P,X WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY vol. 21, no. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Epitope Forecast' see the whole document			PCT/EP 93/03175
MATURE. vol. 351, no. 6324 , 23 May 1991 , LONDON GB pages 290 - 296 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules' see the whole document P,X WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY vol. 21, no. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DRI Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Iddentification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Eoitope Forecast' see the whole document MD,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988		والمناز والمنا	I Believes to date No.
vol. 351, no. 6324 , 23 May 1991 , LONDON GB pages 290 - 296 KIRSTEN FALK, DLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules' see the whole document P,X WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER MISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document K EUROPEAN JOURNALOF IMMUNDLOGY vol. 21, no. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF ROTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document X JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DRI Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document A JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Eoitope Forecast' see the whole document MO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	SALTEN D GREE NO.
pages 290 - 296 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules' see the whole document P,X MO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERING DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY vol. 21, no. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF ROTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document X JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DRI Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Eoitope Forecast' see the whole document MO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	X	vol. 351, no. 6324 , 23 May 1991 , LONDON	1-14
See the whole document WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY vol. 21, no. 11, November 1991, WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document X JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175, June 1992, NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DRI Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document A JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174, August 1991, NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Ecitope Forecast' see the whole document MD,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988		pages 290 - 296 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by sequencing of self-peptides eluted from	
FÜRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992 see the whole document EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY vol. 21, no. 11, November 1991, WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document X JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175, June 1992, NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document A JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174, August 1991, NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Epitope Forecast' see the whole document A WO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	•		
vol. 21, no. 11 , November 1991 , MEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope' see the whole document X JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document A JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Epitope Forecast' see the whole document A WO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	P,X	FÖRDÉRUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26 November 1992	1-14
vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif' see the whole document A JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Ecitope Forecast' see the whole document A WO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	X	vol. 21, no. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE pages 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope'	1-14
vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Ecitope Forecast' see the whole document MO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	x	vol. 175 , June 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. 'Self -Peptide Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif'	1-14
THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	A	vol. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA pages 425 - 436 KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and Suggests an Allele-specific T Cell Ecitope Forecast'	1-5
-/	۸	THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11 August 1988	1-14
		-/	
į į			
	ŀ		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter and Application No PCT/EP 93/03175

JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , April 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 961 - 971 R. PAUL JOHNSON ET AL. 'Identification of Overlapping HLA Class I-restricted Cytotoxic T Cell Epitoes in a Conserved Region of the Human Immunodeficiency Virus Type 1 Envelope Glycoprotein: Definition of Minimum Epitopes and Analysis of the Effects of Sequence Variation' see abstract	C.(Continue	ion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
vol. 175 , April 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 961 - 971 R. PAUL JOHNSON ET AL. 'Identification of Overlapping HLA Class I-restricted Cytotoxic T Cell Epitoes in a Conserved Region of the Human Immunodeficiency Virus Type 1 Envelope Glycoprotein: Definition of Minimum Epitopes and Analysis of the Effects of Sequence Variation' see abstract JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE vol. 175 , March 1992 , NEW YORK, NY, US pages 809 - 820 SARAH E. BUXTON ET AL. 'Anchoring Pockets in Human Histocompatibility Complex Leukocyte Antigen (HLA) Class I Molecules: Analysis of the Conserved B ("45") Pocket of HLA-B27'	Casegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Scievant to claim No.
pages 809 - 820 SARAH E. BUXTON ET AL. 'Anchoring Pockets in Human Histocompatibility Complex Leukocyte Antigen (HLA) Class I Molecules: Analysis of the Conserved B ("45") Pocket of HLA-B27		vol. 175 , April 1992 , NEW YORK, NY, USA pages 961 - 971 R. PAUL JOHNSON ET AL. 'Identification of Overlapping HLA Class I-restricted Cytotoxic T Cell Epitoes in a Conserved Region of the Human Immunodeficiency Virus Type 1 Envelope Glycoprotein: Definition of Ninimum Epitopes and Analysis of the Effects of Sequence Variation' see abstract JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE	
		pages 809 - 820 SARAH E. BUXTON ET AL. 'Anchoring Pockets in Human Histocompatibility Complex Leukocyte Antigen (HLA) Class I Molecules: Analysis of the Conserved B ("45") Pocket of HLA-B27	
		·	·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

adornation on patent family member

Into teal Application No PCT/EP 93/03175

Patent document cited in search report	Publication date	Patent meni		Publication date	
WO-A-9221033	26-11-92	DE-A- AU-A-	4116256 1694392	19-11-92 30-12-92	
WO-A-8805784	11-08-88	AU-B- AU-A- EP-A-	619458 1342388 0365525	30-01-92 24-08-88 02-05-90	-

Perm PCT/ISA/218 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

be make Abeneichen
PCT/FD 93/03179

A. KLAS IPK 5	SUTZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES G01N33/68 G01N33/564 C07K7/0)4	er og grenne
Nach der I	nternationalen Patentidasnifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GERIETE		
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationesystem und Klassifikationsyn	phole)	
	GOIN CO7K	·	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüftsoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Wahrend de	er insernationalen Rocherche konsultierte elektronische Datenhank (Name der Dalenbank und evd. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	esentlich angesehene unterlagen		
Kategorie*	Beseichnung der Veröffentlichung, zoweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
	PEPTIDES: CHEMISTRY AND BIOLOGY. PROCEEDINGS OF THE 12TH. AMERICAN PEPTIDE SYMPOSIUM. 21. Juni 1991 , CAMBRIDGE , MASSACHUSETTS, USA Seiten 832 - 834 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Sequence motifs of peptides eluted from MHC molecules are allele specific' siehe das ganze Dokument		1-14
-	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
X Weit	tre Verbilenflichungen eind der Portsetzung von Peld C zu innen	X Bithe Anhang Patentformilie	
'A' Verôffe aber ni 'E' âlteres l	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : milichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedoutsam anmäehen ist Dokument, dag jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T Spittere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätelenum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, ausdern zu Brändung zugrundeliegunden Prinzips Theorie angegeben ist	k worden ist und mit der er som Verstindnis des der
'L' Verbile achtine andere sui ed augefu 'O' Verbile eine Be 'P' Verbile	seamm verotrement worden sit mitchung, die geeignet ist, einen Prioritikunngruch sweifelhaft er- n zu lassen, oder durch die das Veröffenflichungsdahum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffenflichung beiegt werden er die aus einem anderen busonduren Grund angegeben ist (wie het) nflichung, die sich sof eine unfachliche Offenberung, mitchung, eine Ausstellung oder andere Maßauhmem benicht nflichung, die vor dem jahrustionalen Anneldedahum, aber nach	The Marketin and Sandraham Barbar	chang nicht als neu oder suf chatt werden stang; die beanspruchte Briindung otit beruhend betrachtet einer oder mahreren anderen Verbindung gebracht wird und nabeliegend ut
4cm be	enspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist		
	Abschlusses der internationalen Recherche 2. Februar 1994	Absendedstræn des internsticonien Rec	herchesberichts
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1 0. 03. 37	
Name und P	ostanachrift der Internationale Rocherchenbehörde Buropäisches Patentamt, P.B. SRIS Patendaen 2 NL - 2210 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	·
	Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo td., Fax: (+31-70) 340-3016	Doepfer, K-P	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intr males Alteresichen
PCT/EP 93/03175

	ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Betr. Anspruch Nr.
tegorie* B	errichnung der Veröffentlichung, zowat erforderlich unter Angabe der in Beirscht kommunden Tule	Ber. Amprica Nr.
	NATURE. Bd. 351, Nr. 6324 , 23. Mai 1991 , LONDON	1-14
	GB Seiten 290 - 296	
	KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Allele-specific motifs revealed by	
	sequencing of self-peptides eluted from MHC molecules'	
	siehe das ganze Dokument	
,х	WO,A,92 21033 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 26. November 1992	1-14
	siehe das ganze Dokument	
	EUROPEAN JOURNALOF IMMUNOLOGY Bd. 21, Nr. 11 , November 1991 , WEINHEIM, DE	1-14
	Seiten 2891 - 2894 OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Exact prediction of natural T cell epitope'	
	siehe das ganze Dokument	
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 175 , Juni 1992 , NEW YORK, NY, USA	1-14
	Seiten 1799 - 1803 HARALD KROPSHOFER ET AL. *Self -Peptide	
	Released from Class II HLA-DR1 Exhibits a Hydrophobic Two-Residue Contact Motif	
	siehe das ganze Dokument	
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 174 , August 1991 , NEW YORK, NY, USA Seiten 425 - 436	1-5
	KIRSTEN FALK, OLAF RÖTZSCHKE ET AL. 'Identification of Naturally Processed	
	Viral Nonapeptides Allows Their Quantification in Infected Cells and	
	Suggests an Allele-specific T Cell Ecitope Forecast'	
	siehe das ganze Dokument	
	WO,A,88 05784 (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY) 11. August 1988	1-14
	siehe Seite 13, Zeile 22 - Seite 21, Zeile 2	
	-/	
	•	
		1.

. INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 93/03175

	als Wesentlich angesehene unterlägen	Tello	Betr. Angeruch Nr.
ategorie"	Bezeichnung der Veröffichtlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nom rent	sur. Ampun Nr.
	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 175, April 1992, NEW YORK, NY, USA Seiten 961 - 971 R. PAUL JOHNSON ET AL. 'Identification of Overlapping HLA Class I-restricted Cytotoxic T Cell Epitoes in a Conserved Region of the Human Immunodeficiency Virus Type 1 Envelope Glycoprotein: Definition of Minimum Epitopes and Analysis of the Effects of Sequence Variation' siehe Zusammenfassung		1-14
·	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Bd. 175, März 1992, NEW YORK, NY, US Seiten 809 - 820 SARAH E. BUXTON ET AL. 'Anchoring Pockets in Human Histocompatibility Complex Leukocyte Antigen (HLA) Class I Molecules: Analysis of the Conserved B ("45") Pocket of HLA-B27' siehe Zusammenfassung		1-5
1			•
ļ	•		
•			
ł			
İ			
	·		
l	•		•
			•
İ			
		·	
İ			
	•		
i			
ı			
	in the second se	: . l	
	And the second s		•
-			-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angeben zu Verbiffentlichen " a. die zur selben Petentfamilie gehören

Inter sales Alternations
PCT/EP 93/03175

Im Richerchenbericht angeführtes Patentäckument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patëntfamilie		Datum der Verüffentlichung	
WD-A-9221033	26-11 -9 2	DE-A- AU-A-	4116256 1694392	19-11-92 30-12 - 92	
WO-A-8805784	11-08-88	AU-B- AU-A- EP-A-	619458 1342388 0365525	30-01-92 24-08-88 02-05-90	•

Formblett PCT/ISA/218 (Anhang Patenthenibe)(Juli 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	:		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	j		
FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		·	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	*,	, ·	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE PO	OOR QUA	LITY	
□ OTHER:			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.